Mori et al.

## Disclaimer:

This English translation is produced by machine translation and may contain errors. The JPO, the INPIT, and those who drafted this document in the original language are not responsible for the result of the translation.

#### Notes:

- 1. Unfranslatable words are replaced with asterisks (\*\*\*\*).
- 2. Texts in the floures are not translated and shown as it is.

Translated: 02:34:45 JST 10/22/2010

Dictionary, Last updated 19/08/2010 / Phority 1, Chemistry / 2, Natural sciences / 3, Technical term

#### CLAIM + DETAILED DESCRIPTION

### [Claim(s)]

[Claim 1]A hardenability resin composition containing the vinyl polymer (B) 5 - 500 mass parts characterized by comprising the following.

- (i) Silanizing urethane system resin (A) 100 mass part which a principal chain is a polyoxyalkylene polymer, has a reactive silicon group in the molecular terminal, and has substituted-ureas binding in a molecule.
- (II) In a molecule, it is \*\* reactive silicon group.

In addition, one or more chosen from a nitrogen atom of \*\* (thio) urethane bond, an urea bond, substituted-ureas binding, and Michael addition reaction origin, or a sulfur atom.

[Claim 2]The hardenability resin composition containing the (III) modified silicone resin (C) 5 - 500 mass parts according to claim 1.

[Claim 3]A manufacturing method of the hardenability constituent according to claim 1 carrying out vinyl polymerization of the above-mentioned vinyl polymer (B) under existence of the above-mentioned silanizing urethane system resin (A).

[Claim 4]A manufacturing method of the hardenability constituent according to claim 2 mixing the above-mentioned modified silicone resin (C) to a constituent produced under existence of the above-mentioned silanizing urethane system resin (A) by carrying out vinyl polymerization of the above-mentioned vinyl polymer (B).

[Claim 5]A manufacturing method of the hardenability constituent according to claim 2 mixing the above-mentioned silanizing urethane system resin (A) to a constituent produced under existence of the above-mentioned modified silicone resin (C) by carrying out vinyl polymerization of the above-mentioned vinyl polymer (B).

[Claim 6]A manufacturing method of the hardenability constituent according to claim 2 carrying out vinyl polymerization of the above-mentioned vinyl polymer (B) under existence of the

above-mentioned silanizing urethane system resin (A) and modified silicone resin (C). [Claim 7]An adhesion method pasting an adherend comrade together before it applies the hardenability constituent according to claim 1 or 2 at least to one side of an adherend and tackiness is revealed.

[Claim 8]An adhesion method characterized by pasting an adherend comrade together after taking time every predetermined coating until it applies the hardenability constituent according to claim 1 or 2 at least to one side of an adherend and tackiness is revealed.

[Detailed Description of the Invention]

[0001]

[Field of the Invention]This invention is excellent in the elongation of the exfoliation adhesive property and adhesion to various adherends, and a hardened material, and is applied and placed, and relates to the adhesive strength after time (open time) at the hardenability constituent whose viscosity before hardening is low viscosity in addition, its manufacturing method, and the adhesion method using it.

[0002]

[Description of the Prior Art]The principal chain obtained by making the aminosilane which had a specific substituent in the urethane prepolymer of an isocyanate group end react, [polyoxyalkylene structure] Since the silanizing urethane system resin which has a reactive silicon group has a urethane bond, although the adhesion to various adherends is good, it has the problem that the elongation of a hardened material is not good. In order to solve this problem, the vinyl polymer which has a reactive silicon group in a molecule is combined with this silanizing urethane system resin, and the technique of obtaining the hardened material excellent in elongation is devised (Patent Application No. 2001-9983). However, in this hardenability constituent, if apply and place, and the adhesive strength after time (open time) is inferior, and also it is going to improve an adhesive property and a reactive silicon group is introduced into a vinyl polymer in large quantities, it has the fault that a hardened material becomes weak firmly again and an improvement of adhesive strength cannot be aimed at. [0003]

[Problem to be solved by the invention][ this invention ] [ in the above-mentioned hardenability constituent ] [ by using a specific vinyl polymer ] It excels in the elongation of the exfoliation adhesive property and adhesion to various adherends, and a hardened material which conquered the above fault, And let it be SUBJECT (purpose) to provide the hardenability constituent which applies and places and is excellent in the adhesive strength after time (open time), the hardenability constituent whose viscosity before hardening is low viscosity by in addition using modified silicone resin together, its manufacturing method, and the adhesion

method using it.

[0004]

[Means for solving problem] In [ in order to attain above-mentioned SUBJECT (purpose), as a result of this invention persons' repeating research wholeheartedly 1 the hardenability constituent of conventional technology, In addition to this, with \*\* reactive silicon group to a vinyl polymer \*\* (thio) urethane bond, It excels in the elongation of an adhesive property and a hardened material by introducing one or more chosen from the nitrogen atom of an urea bond. substituted-ureas binding, and Michael addition reaction origin, or a sulfur atom, And it applies and places, excels in the adhesive strength after time, finds out that the hardenability constituent of low viscosity is obtained by using modified silicone resin together further, and came to complete this invention.

- [0005]Namely, the above-mentioned hardenability resin composition if this invention is contained and required [ the vinyl polymer (B) 5 - 500 mass parts characterized by comprising the following 1, wherein it contains the (III) modified silicone resin (C) 5 - 500 mass parts further.
- (I) Silanizing urethane system resin (A) 100 mass part which a principal chain is a polyoxyalkylene polymer, has a reactive silicon group in the molecular terminal, and has substituted-ureas binding in a molecule.
- (II) In a molecule, it is \*\* reactive silicon group.

In addition, one or more chosen from the nitrogen atom of \*\* (thio) urethane bond, an urea bond, substituted-ureas binding, and Michael addition reaction origin, or a sulfur atom. This invention is a manufacturing method of the above-mentioned hardenability resin composition carrying out vinyl polymerization of the above-mentioned vinyl polymer (B) under existence of the above-mentioned silanizing urethane system resin (A) and/or modified silicone resin (C). And this invention is an adhesion method pasting an adherend comrade together. before it applies the above-mentioned hardenability resin composition at least to one side of an adherend and tackiness is revealed, or after tackiness is revealed.

[0006]

[Mode for carrying out the invention]Hereafter, each composition of this invention is explained in detail.

(I) A principal chain is a polyoxyalkylene polymer and it has a reactive silicon group in the molecular terminal, There are only a silanizing urethane system resin (A) (less or equal which has substituted-ureas binding, and silanizing urethane system resin (A) in a molecule. About), [ this silanizing urethane system resin (A) ] A principal chain is a polyoxyalkylene polymer and it is urethane system resin (A) which has a group denoted by the group and following general formula (2) which are expressed with a following general formula (1) to the intramolecular. [Chemical formula 1]

$$-\frac{R^1}{N-C-N}-(1)$$

[Chemical formula 2]

$$-\overset{R^2_n}{\text{Si}} - X_{3-n}$$
 (2)

R<sup>1</sup> However, a following general formula (3), a following general formula (4), a following general formula (5), or the substitution of a group, a phenyl group, or 1-20 carbon numbers denoted by a following general formula (6) or an unsubstituted organic group -- R<sup>2</sup> shows the substitution of 1-20 carbon numbers, or an unsubstituted organic group, X shows a hydroxyl group or a hydrolytic group, and n shows 0, 1, or 2, respectively.

[Chemical formula 3]

[Chemical formula 4]

$$- R^{6} - N - C - N - R^{7}$$
O

[Chemical formula 5]

$$- R^6 - N$$
 (5)

[Chemical formula 6]

However, as for  $\mathbb{R}^3$ ,  $\mathbb{R}^4$  a hydrogen atom or -COOR<sup>11</sup>, [ a hydrogen atom or a methyl group ] As for  $\mathbb{R}^5$ ,  $\mathbb{R}^6$  -COOR<sup>12</sup> or a nitrile group, [ a divalent organic group the substitution of 1-20

carbon numbers, or unsubstituted 1 The group as which R<sup>8</sup> and R<sup>9</sup> are expressed in the abovementioned general formula (3) or a following general formula (7) in the organic group in which R<sup>7</sup> may also contain a with a molecular weight of 500 or less silicon atom. (however, R<sup>7</sup> is the above and the meaning.) -- R<sup>10</sup> shows a univalent organic group the substitution of a phenyl group, a cyclohexyl group, or the carbon numbers 1-20, or unsubstituted, respectively, and  $R^{11}$ and R<sup>12</sup> show a with a molecular weight of 500 or less organic group, respectively.

[Chemical formula 7]

[0008]As a hydrolytic group of X in the above-mentioned general formula (2), although an alkoxy group, an acetoxy group, an oxime group, etc. can mention, especially an alkoxy group is preferred. The principal chain of silanizing urethane system resin (A) is a polyoxyalkylene polymer, The compound which has one or more groups chosen as the intramolecular from a hydroxyl group, a first-class amino group, or the second class amino group. It may be called (less or equal and a compound (a). As) polyisocyanate compound. It may be called (less or equal and a compound (b). It can be made to be able to react as), and a urethane prepolymer can be manufactured, and also it can manufacture by making the compound (it may be hereafter called a compound (c).) denoted by the urethane prepolymer and a following general formula (8) react. (The resin shown in the patent No. 3030020 gazette is contained.) As a polyoxyalkylene polymer used as the raw material of a compound (a), the thing of the hydroxyl group end which makes monoepoxide etc. react to an initiator and is manufactured is preferred under existence of a catalyst. As an initiator, the hydroxy compound etc. which have one or more hydroxyl groups can be used.

[0009]As monoepoxide, ethylene oxide, propylene oxide, butylene oxide, hexyleneoxide, etc. tetrahydrofuran, etc. can be used together. As a catalyst, alkali metal catalysts, such as a potassium system compound and a caesium system compound, a composite metal cyanides complex compound catalyst, and a metal porphyrin catalyst are mentioned. As a composite metal cyanides complex compound catalyst, the complex and ether which use zinc hexa cyanocobaltate as a principal component, and/or an alcoholic complex are preferred. The presentation of ether and/or an alcoholic complex can use what is essentially indicated to JP,S46-27250,B. As ether, ethylene glycol wood ether (glyme), diethylene glycol wood ether (jig lime), etc. are preferred, and especially glyme is preferred from a point of the handling at the time of manufacture of a complex. Although what is indicated, for example to JP,H4-145123.A can be used as an alcohol, especially tert-butanol is preferred.

[0010] Especially as the above-mentioned raw material polyoxyalkylene polymer, it is preferred

500-30,000, and that a number average molecular weight uses the thing of 2,000-20,000. A raw material polyoxyalkylene polymer has that preferred whose functional group number is two or more, and copolymer, such as polyoxyethylene, polyoxypropylene, polyoxy butylene, polyoxy hexylene, and polyoxy tetramethylen, is specifically mentioned. A desirable raw material polyoxyalkylene polymer is the polyoxypropylene polyol especially polyoxypropylene diol, and polyoxypropylene triol of 2 - 6 value. the compound (a) is marketed (for example, P-2000 and a P-3000:trade name.) The Asahi Denka Kogyo K.K. make, PML-3005, PML-3010, PML-3012, PML-4002, PML-4010, PML-5005: A trade name, The Asahi Glass [ Co., Ltd. ] make, Sumiphen3600, Sumiphen3700, SBU-Polyol0319: A trade name, the Sumitomo Beyer urethane company make, etc. can use them in this invention. the polyoxypropylene (Jeffamine D-230, D-400, and a D-2000:trade name.) which has the 1st class amino group in an end Polyoxypropylene made in SUNTECHNO Japan or with the 2nd class amino group () [ 2000 / Jeffamine D-230, D-400, and / (same as the above) / D-] It can obtain by the method to which one sort chosen from alpha, a beta-unsaturated carbonyl compound, diester maleate, and acrylonitrile or two sorts or more are made to react. It can use.

[0011]As a compound (b), a diisocyanate compound, the polyisocyanate compound except a diisocyanate compound, others, etc. are mentioned. As a diisocyanate compound, aliphatic series, alicyclic, aroma aliphatic series, an aromatic diisocyanate compound, etc. are mentioned, for example. Hereafter, those examples are given.

Aliphatic series diisocyanate compound: Trimethylene diisocyanate, tetramethylene diisocyanate, Hexamethylene di-isocyanate, pentamethylene diisocyanate, 1,2-propylene diisocyanate, 1,2-butylene diisocyanate, 2,3-butylene diisocyanate, 1,3-butylene diisocyanate, 2 and 4, 4- or 2 and 2, 4-trimethyl hexamethylene di-isocyanate, 6-diisocyanato methyl caproate, etc.

[0012]Cycloaliphatic diisocyanate compound: 1,3-cyclopentene diisocyanate, 1,4-cyclohexane diisocyanate, 1,3-cyclohexane diisocyanate, 1,3-cyclohexane diisocyanate, A 4,4'-methylenescrew (cyclohexyl isocyanate), methyl-2,4-cyclohexane diisocyanate, Methyl-2,6-cyclohexane diisocyanate, 1,3-bis(isocyanatemethyl)cyclohexane, 1,4-bis(isocyanatemethyl)cyclohexane, isophorone diisocyanate, etc. Aroma aliphatic series diisocyanate compound: 1 and 3- or 1, and 4-xylylene diisocyanate or those mixtures, omega and omega'-diisocyanate 1,4-diethylbenzene, 1,3-, 1,4-bis(1-isocyanate 1-methylethyl) benzene, or those mixtures. Aromatic diisocyanate compound: m-phenylene diisocyanate, p-phenylene diisocyanate, 4, and 4'-diphenyl diisocyanate, 1,5-naphthalene diisocyanate, 4,4'-diphenyletherdiisocyanate, 2,4- or 2,6-tolylene diisocyanate, 4,4'-toluidine diisocyanate, 4-4'-diphenyletherdiisocyanate, etc.

As a polyisocyanate compound except a diisocyanate compound, aliphatic series, alicyclic, aroma aliphatic series, an aromatic polyisocyanate compound, etc. are mentioned, for

### example.

[0013]Hereafter, those examples are given.

Aliphatic polyisocyanate compound: Lysine ester tri-isocyanate, 1,4,8-tri-isocyanate octane, 1,6,11-tri-isocyanate undecane, 1,8-diisocyanate 4-isocyanatemethyloctane, 1,3,6-tri-isocyanate hexane, 2,5,7-bird methyl-1,8-diisocyanate 5-isocyanatemethyloctane, etc. [0014]Alicyclic polyisocyanate compound: 1,3,5-tri-isocyanate cyclohexane, 1,3,5-bird methyliso cyanate cyclohexane, a 3-isocyanate 3,3,5-bird methylcyclohexyl isocyanate, 2-(3-isocyanatepropyl)-2,5-JI (isocyanatemethyl)-bicyclo [2, 2, 1] heptane, 2-(3-isocyanatemethyl)-2-isocyanatemethyl-3-(3-isocyanatepropyl)- Bicyclo [2, 2, 1] heptane, 5-(2-isocyanateethyl)-2-isocyanatemethyl-3-(3-isocyanatepropyl)- Bicyclo [2, 2, 1] heptane, 5-(2-isocyanateethyl)-2-isocyanatemethyl-2-(3-isocyanatepropyl)- Bicyclo [2, 2, 1] heptane, 6-(2-isocyanateethyl)-2-(3-isocyanatepropyl)-bicyclo [2, 2, 1] heptane, 6-(2-isocyanateethyl)-2-(3-isocyanatepropyl)-bicyclo [2, 2, 1] heptane, etc.

[0015]Aroma aliphatic polyisocyanate compound: 1,3,5-tri-isocyanate methylbenzene etc. Aromatic-polyisocyanate compound: Triphenylmethane 4,4', 4"-tri-isocyanate, 1,3,5-tri-isocyanate benzene, 2,4,6-tri-isocyanate toluene, and 4,4'-diphenylmethane 2,2' and 5,5'-tetraisocyanate etc.

Other polyisocyanate compounds: Diisocyanate containing sulfur atoms, such as phenyl JIISO thiocyanate.

[0016]A compound (c) is a compound denoted by a following general formula (8).

[Chemical formula 8]

$$R^1$$
  $R^2$   
 $HN - Y - Si - X_{3-n}$  (8)

However,  $R^1$ ,  $R^2$ , X, and n are the above-mentioned regulation and the meaning, and Y shows the group denoted by an organic group, a following general formula (9), or a following general formula (10) divalent [ the substitution of 1-20 carbon numbers or unsubstituted ], respectively. [Chemical formula 9]

$$R^{4} - C - R^{5}$$

$$H - C - R^{3} \qquad (9)$$

$$-- R^{13} - N - R^{14} -$$

[Chemical formula 10]

http://dossier1.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran\_web\_cgi\_ejje?u=http%3A%2F%2Fdossier1%...

$$\begin{array}{ccc}
 & R^7 \\
 & NH \\
 & C = O \\
 & - R^{13} - N - R^{14} - \end{array}$$

However,  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^5$ , and  $R^7$  are the above-mentioned regulation and the meaning, and  $R^{13}$  and  $R^{14}$  show a divalent organic group the substitution of 1-10 carbon numbers, or unsubstituted.

[0017]As an example of a compound (c), N-phenyl-gamma-aminopropyl trimethoxysilane, N-phenyl-gamma-aminopropyl methyl dimethoxysilane, N-(n-butyl)-gamma-aminopropyl trimethoxysilane, N-(n-butyl)-gamma-aminopropyl methyl dimethoxysilane, N-ethylamino isobutyl trimethoxysilane, N-methylamino propylmethyl dimethoxysilane, N-methylamino propyltrimethoxysilane, bis(trimethoxysilylpropyl)amine, etc. are mentioned.

[0018]<In addition, the compound (c) denoted by the above-mentioned general formula (8) can also be manufactured by the method of the following (1) - (7).

(1) The compound (compound (d)) which has a group as which R<sup>1</sup> is expressed in the abovementioned general formula (3), a compound first class amino group whose Y is a divalent organic group and a hydrolytic group content silicon group, or one hydroxyl group content silicon group (preferably hydrolytic group content silicon group), respectively, alpha of it and a chemical equivalent, a beta-unsaturated carbonyl compound (compound (e)), Method (2) R<sup>1</sup> to which one sort chosen from diester maleate (compound (f)) and acrylonitrile or two sorts or more are made to react is shown by the above-mentioned general formula (3), The compound (compound (g)) which has one the compound first class amino group, the second class amino group and hydrolytic group content silicon group, or hydroxyl group content silicon group (preferably hydrolytic group content silicon group) Y is indicated to be with the abovementioned general formula (9), respectively, A method to which one sort chosen from the compound (e) of the first-class amino group in a compound (g) and the second class amino group, and a chemical equivalent, a compound (f), and acrylonitrile or two sorts or more are made to react [0019](3) The compound compound (a) in which R<sup>1</sup> is shown by the abovementioned general formula (3), and Y is shown with the above-mentioned general formula (10), After making one sort chosen from the first-class amino group in a compound (g), the compound (e) of a chemical equivalent, a compound (f), and acrylonitrile, or two sorts or more react. Method (4) R<sup>1</sup> to which the mono- isocyanate compound (compound (h)) denoted by formula R<sup>7</sup>NCO (R<sup>7</sup> is the above and the meaning) of the second class amino group in a compound (a) and a chemical equivalent is made to react is shown by the above-mentioned general formula (4), A method to which Y makes the compound compound (g) which is a

Copied from 12306887 on 05/13/2011

divalent organic group, and the first-class amino group in a compound (g) and the compound (h) of a chemical equivalent react [0020](5) The compound compound (g) whose Y R<sup>1</sup> is shown by the above-mentioned general formula (5), and R<sup>8</sup> in a general formula (5) and R<sup>9</sup> are shown by the above-mentioned general formula (3), and is a divalent organic group, Method (6) R<sup>1</sup> to which one sort chosen from the first-class amino group in a compound (a). the compound (e) of two chemical equivalents, a compound (f), and acrylonitrile or two sorts or more are made to react is shown by the above-mentioned general formula (5). And the compound compound (g) whose Y R<sup>8</sup> in a general formula (5) is shown by the abovementioned general formula (3), R<sup>9</sup> is shown by the above-mentioned general formula (7), and is a divalent organic group. How to make the compound (h) of a chemical equivalent react to the second class amino group generated by this reaction after making one sort chosen from the first-class amino group in a compound (g), the compound (e) of a chemical equivalent, a compound (f), and acrylonitrile, or two sorts or more react. (7) A method to which R<sup>1</sup> is shown by the above-mentioned general formula (6), and Y makes the compound compound (d) which is a divalent organic group, and the first-class amino group in a compound (d) and the maleimide compound (compound (i)) of a chemical equivalent react. [0021]As a compound (d), gamma-aminopropyl trimethoxysilane, gamma-aminopropyl triethoxysilane, gamma-aminopropyl methyl dimethoxysilane, gamma-aminopropyl

methyldiethoxysilane, aminophenyl trimethoxysilane, etc. are mentioned. [0022]As a compound (e), an acrylic (meta) compound, a vinyl ketone compound, a vinyl aldehyde compound, other compounds, etc. are mentioned. (Meta) As an acrylic compound. methyl (meta) acrylate, ethyl (meta) acrylate, Propyl (meta) acrylate, isopropyl (meta) acrylate, Butyl (meta) acrylate, isobutyl (meta) acrylate, t-butyl (meta) acrylate, Pentyl (meta) acrylate, amyl (meta) acrylate, isoamyl (meta) acrylate, Hexyl (meta) acrylate, heptyl (meta) acrylate, octyl (meta) acrylate, 2-ethylhexyl acrylate, nonyl (meta) acrylate, decyl (meta) acrylate, Isodecyl (meta) acrylate, undecyl (meta) acrylate, Dodecyl (meta) acrylate, lauryl (meta) acrylate, octadecyl (meta) acrylate, Stearyl (meta) acrylate, tetrahydrofurfuryl (meta) acrylate, Butoxy ethyl (meta) acrylate, ethoxy diethylene glycol (meta) acrylate, benzyl (meta) acrylate. cyclohexyl (meta) acrylate, phenoxyethyl (meta) acrylate, polyethylene glycol (meta) acrylate. Polypropylene glycol (meta) acrylate, methoxy ethylene glycol (meta) acrylate. Ethoxyethylene glycol (meta) acrylate, methoxy polyethylene glycol (meta) acrylate. Methoxy polypropylene glycol (meta) acrylate, dicyclopentadienyl (meta) acrylate, Dicyclopentanil(metha)acrylate, JISHIKURO pentenyl (meta) acrylate. Tricyclo deca nil (meta) acrylate, bornyl (meta) acrylate. Isobornyl (meta) acrylate, diacetone (meta) acrylate, Isobutoxymethyl (meta) acrylate, N-vinyl pyrrolidone, N-vinylcaprolactam, N-vinylformaldehyde, N.N-dimethylacrylamide, toctylacrylamide, dimethylaminoethyl (meta) acrylate, The others which are diethyl aminoethyl (meta) acrylate, 7-amino-3,7-dimethyloctyl (meta) acrylate, N,N-dimethyl(meta) acrylamide, N.N'-dimethylaminopropyl (meta) acrylamide, acryloyl morpholine, etc., trade name [ by Toagosei Chemical Industry Co., Ltd. 1: -- ARONIKKUSU M-102,M-111,M-114,M-the trade name:screw coat 3700 grade by 117, trade name:kaya hard TC110S by Nippon Kayaku Co., Ltd., R629, R644, and the Osaka Organic Chemistry Division company is mentioned. [0023]Trimethylolpropane bird (meta) acrylate, pentaerythritol (meta) acrylate, Pentaerythritol tetra (meta) acrylate, ethylene glycol di(metha)acrylate. Tetraethylene glycol di(metha)acrylate. poly ethylene glycol di(metha)acrylate, 1, 4-butanediol di(metha)acrylate, 1,6-hexanediol di (metha)acrylate, Neopentyl glycol di(metha)acrylate, trimethylolpropane bird oxyethyl (meta) acrylate, Tris(2-hydroxyethyl)isocyanurate tri(meth)acrylate, Tris (2-hydroxyethyl) isoSHIANURETOJI (meta) acrylate, [ as a commercial item of polyfunctional compounds, such as tricyclodecane dimetha- NORUJI (meta) acrylate and epoxy (meta) acrylate which made acrylate (meta) add to the guru SHIJIRU ether of bisphenol A, and this polyfunctional compound ] Mitsubishi Chemical trade name: -- YUPIMA UV, SA1002, SA2007, and the trade name:screw coat 700 by the Osaka Organic Chemistry Division company. The trade name by Nippon Kayaku Co., Ltd.: Kaya hard. The trade name R604, DPCA-20, DPCA-30, DPCA-60, DPCA-120, HX-620, D-310, D-330, and by Toagosei Chemical Industry Co., Ltd.: ARONIKKUSU M-210, M-215, M-315, and M-325 grade are mentioned. [0024]The gamma-methacryloxpropyl trimethoxy silane which has alkoxy silyl groups besides the above-mentioned compound, gamma-methacryloxypropyl triethoxysilane, gammamethacryloxy-methyl dimethoxysilane, gamma-methacryloxy-methyldiethoxysilane, gammaacryloxyprophyltrimethoxysilane, gamma-acryloxy methyl dimethoxysilane, etc. are mentioned. As a vinyl ketone compound, vinylacetone, vinyl ethyl ketone, vinyl butyl ketone, etc., [ as a vinvl aldehyde compound I Acrolein, methacrolein, crotonaldehyde, etc., I as other compounds 1 Maleic anhydride, itaconic acid anhydride, itaconic acid, crotonic acid, Nmethylolacrylamide, Diacetone acrylamide, N-[3-(dimethylamino) propyl] methacrylamide, N,Ndimethylacrylamide, N.N-diethylacrylamide, N-t-octylacrylamide, N-isopropylacrylamide, etc. are mentioned.

[0025]The compound which contains a fluorine atom, a sulfur atom, or a phosphorus atom in its inside besides the above-mentioned compound is also contained. As a compound containing a fluorine atom, acryloxyethyl (meta) phenyl acid phosphate etc. are mentioned as a compound in which perfluoro octylethyl (meta) acrylate, trifluoroethyl (meta) acrylate, etc. contain a phosphorus atom. the inside of the above-mentioned compound (e) -- the ease of carrying out of a reaction -- it being marketed widely and, [point / of the ease of acquisition]

Methyl acrylate, ethyl acrylate, propylacrylate, butyl acrylate, t-butyl acrylate, octyl acrylate, 2-ethylhexyl acrylate, laurylacrylate, etc. are preferred. Among this, methyl acrylate and ethyl

acrylate are preferred for especially giving fast curability, and 2-ethylhexyl acrylate and laurylacrylate are preferred for especially giving plasticity. a compound (e) -- one sort -- or two or more sorts can be used.

[0026]as a compound (f) and (diester maleate), dimethyl maleate, diethyl maleate, dibutyl maleate, di-2-ethylhexyl maleate, dioctyl maleate, etc. are mentioned -- these -- one sort -- or two or more sorts can be used. the inside of these -- the ease of carrying out of a reaction -- it is marketed widely and dimethyl maleate, diethyl maleate, dibutyl maleate, and di-2-ethylhexyl maleate are preferred from a point of the ease of acquisition. a compound (f) -- one sort -- or two or more sorts can be used.

[0027]As a compound (g), N-beta (aminoethyl)-gamma-aminopropyl trimethoxysilane, N-beta (aminoethyl)-gamma-aminopropyl triethoxysilane, N-beta (aminoethyl)-gamma-aminopropyl methyl dimethoxysilane, N-beta (aminoethyl)-gamma-aminopropyl methyl dimethoxysilane, N-beta (aminoethyl)-gamma-aminopropyl methyl dimethoxysilane, N-3-[amino (dipropyleneoxyl)] aminopropyl trimethoxysilane, (Aminoethyl) aminopropyl trimethoxysilane, N-(2-aminoethyl)-11-aminoundecyl trimethoxysilane, In addition, the Shin-Etsu Chemical Co., Ltd. make which is special aminosilane, Trade name: KBM6063, X-12-896, KBM576, X-12-565, X-12-580, X-12-5263, KBM6123, X-12-575, X-12-562, X-12-5202, X-12-5204, and KBE9703 grade are mentioned. the inside of the above-mentioned compound (g) -- the ease of carrying out of a reaction -- it being marketed widely and, [ point / of the ease of acquisition ] N-beta (aminoethyl)-gamma-aminopropyl triethoxysilane, and N-beta (aminoethyl)-gamma-aminopropyl methyl dimethoxysilane are preferred.

[0028]As a compound (h), ethyl isocyanate, isocyanic acid n-hexyl, Isocyanic acid n-dodecyl, isocyanic acid p-tosyl, The isocyanatesilane etc. which are isocyanic acid n-hexyl, benzyl isocyanate, 2-methoxypheny, isocyanate, such as trade name:KBM9007 by others and Shin-Etsu Chemical Co., Ltd. (gamma-isocyanate propyltrimethoxysilane), are mentioned. As compound (i), N-phenylmaleimide, N-cyclohexyl maleimide, hydroxyphenyl monomaleimide, N-Laurel maleimide, diethylphenyl monomaleimide, N-(2-chlorophenyl) maleimide, etc. are mentioned. What is necessary is just to perform the method of making the>> above-mentioned compound (a) and the above-mentioned compound (b) react, and making it into a urethane prepolymer according to the usual method of making a polyol compound and a polyisocyanate compound react and manufacturing a urethane prepolymer. The method of making the above-mentioned compound (c) and a urethane prepolymer react, and using as silanizing urethane system resin (A) is 50-100 \*\*, and what is necessary is just to perform it for for 30 minutes to 3 hours.

[0029]In addition to this, in a molecule, with \*\* reactive silicon group (II) \*\* (thio) urethane bond, The vinyl polymer (B) which has one or more chosen from the nitrogen atom of an urea bond.

substituted-ureas binding, and Michael addition reaction origin, or a sulfur atom. There are only (less or equal and a vinyl polymer (B). About), [this vinyl polymer (B)] It is a vinyl polymer which consists or more of one chosen from the copolymer of following (b-1)/(b-3), the copolymer of (b-2)/(b-3), and the copolymer of (b-1)/(b-2)/(b-3).

(b-1); Compound which has group and isocvanate group which are shown in \*\* same intramolecular with following general formula (11) or (12), \*\* The hydrolytic silicon group content unsaturated organic compound produced by making the compound shown by a following general formula (13), (14), (15), (16), (17), (18), (19), or (20) react [0030] [Chemical formula 11]

$$R^4$$

$$H_0C = C \qquad (11)$$

[Chemical formula 12] HC = C - (12)

[Chemical formula 13] 
$$R^{16}_{3\cdot p}$$

$$(R^{15}O)_{p} = Si - R^{17} \cdot N - H \qquad (13)$$

$$HC - CH \cdot C - Z$$

$$R^{18} R^{20} O$$
[Chemical formula 14]

[Chemical formula 14] 
$$\begin{array}{c} R^{16}_{\ 3p} \\ (R^{15}O)_p - Si - R^{17} - N - H \\ H_2C - CH_2CN \end{array}$$
 (14)

[0031]

$$(R^{15}O)_{p} - Si - R^{17} - N - H$$
 $+ CCH_{2}$ 
 $C = O$ 
 $C = O$ 
 $C = O$ 
 $C = O$ 
 $C = O$ 

[Chemical formula 16]

$$\begin{array}{c} R^{16}_{\ \ 3\phi} \\ (R^{15}O)_p - Si - R^{17} - N - H \\ & C - N - R^{22} \\ & II \\ & O \ H \end{array}$$

[Chemical formula 17]

[Chemical formula 17]  

$$R^{16}_{3,p}$$
  
 $(R^{15}O)_p - Si - R^{17} - N - H$  (17)  
 $R^{23}$ 

[Chemical formula 18]

$$(R^{15}O)_{p} - Si - R^{17} \cdot N - R^{24} - N - H$$

$$V^{1} \qquad W^{1} \qquad (18)$$

[Chemical formula 19] 
$$\begin{array}{c} R^{16}_{\ \ \, 3+p} \\ (R^{15}O)_p - Si - R^{17} - N - H \\ R^{24} - N - V^2 \\ W^2 \end{array}$$

[Chemical formula 20]

$$R^{16}_{3,p}$$
  
 $(R^{15}O)_p - Si - R^{17} - SH$  (20)

I00321However, R<sup>4</sup> in the above-mentioned general formula (11) is the above and the meaning, The above-mentioned general formula (13) R<sup>15</sup> in - (20), [ a hydrogen atom or the alkyl group of 1-6 carbon numbers ] R<sup>16</sup>. [ a hydrogen atom, the alkyl group of 1-20 carbon numbers, an aryl group, or an aralkyl group ] [ p ] [ the alkylene group or allylene group in which R<sup>17</sup> may have a side chain of 1-10 carbon numbers in the integer of 1-3 1 [R<sup>18</sup> 1] the group (R<sup>19</sup> shows a with a molecular weight of 500 or less organic group.) shown by hydrogen atom or formula-COOR 19 1 As for R20. R21 a hydrogen atom or a methyl group A phenyl group, [ the organic group of the substitution of a cyclohexyl group or the carbon numbers 1-20, or unsubstituted monovalence ] R<sup>22</sup> shows the alkyl group of 1-10 carbon numbers, an aryl group, or an aralkyl group, R<sup>23</sup> shows the substitution of a hydrogen atom, a phenyl group, or

1-20 carbon numbers, or an unsubstituted organic group, and R<sup>24</sup> shows the organic group of with a molecular weight of 500 or less substitution or unsubstituted bivalence, respectively. [0033]Z is a hydrogen atom, OR<sup>25</sup>, R<sup>25</sup>, or NH<sub>2</sub>, and R<sup>25</sup> shows the group shown with a hydrogen atom, a with a molecular weight of 500 or less organic group, or a following general formula (21), [Chemical formula 21]

$$\begin{array}{c}
R^{16}_{3 \cdot X} \\
-- R^{17} - Si - (OR^{15})_{X}
\end{array} (21)$$

(However, R<sup>15</sup>, R<sup>16</sup>, or R<sup>17</sup> is the above and the meaning, and X is an integer of 1-3.)  $[0.034][V^1, W^1V^2]$ , and  $W^2$ . The group shown by a following general formula (22), (23), (24), or (25) is shown, respectively, and, [W<sup>2</sup>] When V<sup>2</sup> is a following general formula (22), a following general formula (22), (23), (24) Or when (25) V<sup>2</sup> is a following general formula (23), following general formula (22), (23), (24), or (25) V<sup>2</sup> is a following general formula (24) and following general formula (22), (23), or (24) V<sup>2</sup> is a following general formula (25), a hydrogen atom is shown, respectively.

[Chemical formula 23] - CH<sub>2</sub> - CH<sub>2</sub> - CN (23)

[Chemical formula 24]

However, R<sup>18</sup> in the group shown by the above-mentioned general formula (22), (23), (24), and (25)  $R^{20}$   $R^{21}$   $R^{22}$  and Z are the above and the meaning [0035](b-2); Multivalent (meta) acrylate system compound or multivalent allyl system compound shown with \*\* following general formula (26), \*\* The hydrolytic silicon group content unsaturated organic compound produced by making the compound shown by the abovementioned general formula (13), (14), (15), (16), (17), (18), (19), or (20) react[Chemical formula

$$\begin{pmatrix} R^{26} \\ H_2C = C - B - O \end{pmatrix}_m A - \begin{pmatrix} O & R^{27} \\ O - C - C = CH_2 \end{pmatrix}_n (26)$$

[ A ] [ however the residue of acrylic or an allyl system compound which has a group shown in a molecular terminal with the following general formula (27) and (a), and a group shown in other molecular terminals with the following general formula (27) and (b) (meta) ] When B of  $\rm R^{26}$  is -CO- about -CO- or -CH  $_{\rm 2}$  - and a hydrogen atom or a methyl group, and B of B are -CH  $_{\rm 2}$ 

. R<sup>27</sup> shows a hydrogen atom, the alkyl group of 1-10 carbon numbers, an aryl group, or an aralkyl group, and m and n show the integer of 1-3 for a hydrogen atom, respectively. [Chemical formula 27]

$$\begin{pmatrix} R^{26} \\ H_2C = C - B - O \end{pmatrix}_{m} (a), - \begin{pmatrix} O & R^{27} \\ O - C - C = CH_2 \end{pmatrix}_{n} (b) (27)$$

However, R<sup>26</sup> in the above-mentioned general formula (27) and R<sup>27</sup> are the above and the meaning.

[0036](b-3): Polymerization nature vinyl group content compound which has structure of following general formula (28) [Chemical formula 28]

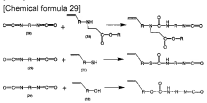
following general formu 
$$R^{20}$$
 (28)  $C - C - R^{16}$ 

However, R<sup>20</sup> in the above-mentioned general formula (28) and R<sup>16</sup> are the above and the meaning.

[0037]Next, each of the above (b-1), (b-2), and (b-3) is explained in detail using an example. (b-1) The group and isocyanate group which are shown in \*\* same intramolecular with the above-mentioned general formula (11) or (12) about synthesis of a hydrolytic silicon group content unsaturated organic compound about the compound which it has, [ as an example of the above-mentioned compound ] The m-isopropenyl- alpha, alpha-dimethylbenzyl isocyanate, 2-METAKURIRO yloxy ethylisocyanate, etc. are mentioned, and these can use a commercial item (for example, a m-TMI:trade name, the Takeda Chemical Industries [, Ltd.] make, currant MOI: a trade name, the Showa Denko K.K. make), << The compound which, in addition, has

the group and isocyanate group which are shown with the \*\* above-mentioned general formula (11) or (12) can also be manufactured by the method shown, for example in the following synthetic reaction types. (About each compound in the following synthetic reaction type, it is called the compound shown by general formula (29) - (32) based on the number of (29) - (32) appended to them.)

[0038]



[0039]Although the method to which the compound shown by the diisocyanate compound shown with the above-mentioned general formula (29) and above-mentioned general formula (30) - (32) is made to react is performed at 20-100 \*\* for 1 to 200 hours, it may be made to react exceeding 200 hours, or may make polymerization inhibitor exist satisfactorily at all depending on the case, as the disocyanate compound shown with the above-mentioned general formula (29) -- the above -- the compound (b) of silanizing urethane system resin (A). etc. are raised. As a compound shown with the above-mentioned general formula (30), a reactant with acrylamide, allylamine, allylamine, acrylic acid (meta), methacrylic acid, acrylic ester, or methacrylic acid ester, etc. are mentioned. Furfuryl mercaptan, allyl mercaptan, etc. are mentioned as a compound shown with the above-mentioned general formula (31). [0040] as a compound shown with the above-mentioned general formula (32) 14-hydroxy butyl acrylate, 2-hydroxyethyl acrylate, 2-hydroxypropyl acrylate, 2-AKURIRO yloxy propylacrylate, Methacrylic acid-2-hydroxyethyl, methacrylic acid-2-hydroxypropyl, Hydroxy group content (meta) acrylate, such as N-methyl roll acrylamide, Allyl alcohol, allylphenol, eugenol, hydroxystyrene, 3-methyl-1-butyn-3-ol, 3-methyl-1-pentyn-3-ol, 3,5-dimethyl-1-hexyne 3-ol, propargyl alcohol, 2-methyl-3-butyn-2-ol, undecylenic acid, acrylic acid, Methacrylic acid, 2butene acid, furfuryl alcohol, the 9-decenol 1, 5-hexen-1-ol, 2-hydroxyethyl vinyl ether, 4hydroxybutyl vinyl ether, diethylene glycol monobutyl ether, etc. are mentioned. >> [0041]\*\* The above-mentioned general formula (13), (14), (15), (16), (17), The compound shown with a following general formula (33) about the compound shown with the abovementioned general formula (13) about the compound shown by (18), (19), or (20) and the compound shown with a following general formula (34) can be manufactured by reacting.

However,  $R^{15}$  in a following general formula (33),  $R^{16}$ ,  $R^{17}$ , p and  $R^{18}$  in a following general formula (34),  $R^{20}$ , and Z are the above and the meaning.

[Chemical formula 30] 
$$\begin{array}{c} R^{16}s_{\text{p}} \\ R^{15}O_{\text{p}} - \text{Si} - R^{17} \cdot \text{NH}_2 \end{array}$$
 (33) 
$$[\text{Chemical formula 31}] \\ \text{BC} = \text{CH} - \text{C} - \text{Z} \qquad \text{(34)}$$

R<sup>18</sup> R<sup>20</sup> O

The reaction of the compound shown with the above-mentioned general formula (33) and the compound shown with the above-mentioned general formula (34) is performed at 20-100 \*\* for 1 to 200 hours.

[0042]It is as follows if an example of the synthetic reaction type (Michael addition reaction) is shown.

[ as a compound shown with the above-mentioned general formula (33) ] gamma-aminopropyl methyl dimethoxysilane, gamma-aminopropyl methyldiethoxysilane, gamma-aminopropyl triethoxysilane, aminophenyl trimethoxysilane, etc. are mentioned.

[0043]As a compound shown with the above-mentioned general formula (34), an acrylic (meta) compound, a vinyl ketone compound, a vinyl aldehyde compound, other compounds, diester maleate, etc. are mentioned. (Meta) As an acrylic compound, methyl (meta) acrylate, ethyl (meta) acrylate, Propyl (meta) acrylate, isopropyl (meta) acrylate, Butyl (meta) acrylate, isobutyl (meta) acrylate, t-butyl (meta) acrylate, Pentyl (meta) acrylate, amyl (meta) acrylate, isoamyl (meta) acrylate, Hexyl (meta) acrylate, heptyl (meta) acrylate, cotyl (meta) acrylate, 2-ethylhexyl (meta) acrylate, nonyl (meta) acrylate, Decyl (meta) acrylate, isodecyl (meta) acrylate, undecyl (meta) acrylate, Dodecyl (meta) acrylate, lauryl (meta) acrylate, octadecyl (meta) acrylate, Stearyl (meta) acrylate, tetrahydrofurfuryl (meta) acrylate, Butoxy ethyl (meta) acrylate, ethoxy diethylene glycol (meta) acrylate, benzyl (meta) acrylate, Polypropylene glycol (meta) acrylate, methoxy ethylene glycol (meta) acrylate, Ethoxyethylene glycol (meta) acrylate, methoxy polyethylene glycol (meta) acrylate, Methoxy polypropylene glycol (meta) acrylate, dicyclopentadienyl (meta) acrylate, Dicyclopentanii(metha)acrylate, JISHIKURO pentenyl (meta) acrylate, Tricyclo deca nii (meta) acrylate, bornyl (meta) acrylate, Isobornyl

(meta) acrylate, diacetone (meta) acrylate, Isobutoxymethyl (meta) acrylate, N-vinyl pyrrolidone, N-vinylcaprolactam, N-vinylformaldehyde, N,N-dimethylacrylamide, toctylacrylamide, dimethylaminoethyl (meta) acrylate. The others which are diethyl aminoethyl (meta) acrylate, 7-amino-3.7-dimethyloctyl (meta) acrylate, N.N-dimethyl(meta) acrylamide, N.N'-dimethylaminopropyl (meta) acrylamide, acryloyl morpholine, etc., trade name [ by Toagosei Chemical Industry Co., Ltd. ]: -- ARONIKKUSU M-102,M-111,M-114,M-the trade name:screw coat 3700 grade by 117, trade name;kaya hard TC110S by Nippon Kayaku Co., Ltd., R629, R644, and the Osaka Organic Chemistry Division company is mentioned. [0044]The gamma-methacryloxpropyl trimethoxy silane which has alkoxy silyl groups besides the above-mentioned compound, gamma-methacryloxypropyl triethoxysilane, gammamethacryloxy-methyl dimethoxysilane, gamma-methacryloxy-methyldiethoxysilane, gammaacryloxyprophyltrimethoxysilane, gamma-acryloxy methyl dimethoxysilane, etc. are mentioned. As a vinvl ketone compound, vinvlacetone, vinyl ethyl ketone, vinyl butyl ketone, etc., [ as a vinyl aldehyde compound ] Acrolein, methacrolein, crotonaldehyde, etc., [ as other compounds ] Maleic anhydride, itaconic acid anhydride, itaconic acid, crotonic acid, Nmethylolacrylamide, Diacetone acrylamide, N-[3-(dimethylamino) propyl] methacrylamide, N,Ndimethylacrylamide, N,N-diethylacrylamide, N-t-octylacrylamide, N-isopropylacrylamide, etc. are mentioned.

[0045]The compound which contains a fluorine atom, a sulfur atom, or a phosphorus atom in its inside besides the above-mentioned compound is also contained. As a compound containing a fluorine atom, acryloxyethyl (meta) phenyl acid phosphate etc. are mentioned as a compound in which perfluoro octylethyl (meta) acrylate, trifluoroethyl (meta) acrylate, etc. contain a phosphorus atom. As diester maleate, dimethyl maleate, diethyl maleate, dibutyl maleate, di-2-ethylhexyl maleate, dioctyl maleate, etc. are mentioned, the compound shown with the above-mentioned general formula (34) -- one sort -- or two or more sorts can be used. [0046] The compound and acrylonitrile which are shown with the above-mentioned general formula (33) about the compound shown with the above-mentioned general formula (14) can be manufactured by reacting. Both reaction is performed at 20-100 \*\* for 1 to 200 hours. The compound shown with the above-mentioned general formula (33) about the compound shown with the above-mentioned general formula (15) and the compound shown with a following general formula (35) can be manufactured by reacting. R<sup>21</sup> in a following general formula (35) is the above and the meaning. Both reaction is performed at 20-100 \*\* for 1 to 200 hours.

[0047]As a compound shown with a following general formula (35), N-phenylmaleimide, Ncyclohexyl maleimide, hydroxyphenyl monomaleimide, N-Laurel maleimide, diethylphenyl monomaleimide, N-(2-chlorophenyl) maleimide, etc. are mentioned. [Chemical formula 33]

$$\begin{array}{c}
HC \longrightarrow CH \\
\downarrow \\
0 = C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C = 0 \quad (35) \\
N \\
R^{21}
\end{array}$$

[0048]The mono- isocyanate compound shown by the compound and formula R<sup>22</sup>NCO which are shown with the above-mentioned general formula (33) about the compound shown with the above-mentioned general formula (16) can be manufactured by reacting. R<sup>19</sup> in the above-mentioned formula is the above and the meaning. Both reaction is performed at 20-100 \*\* for 1 to 200 hours. As a mono- isocyanate compound, ethyl isocyanate, isocyanic acid n-hexyl, isocyanic acid n-decyl, isocyanic acid p-tosyl, benzyl isocyanate, 2-methoxypheny, isocyanate is mentioned.

[0049]About the compound shown with the above-mentioned general formula (17), gamma-aminopropyl methyl dimethoxysilane, gamma-aminopropyl trimethoxysilane, gamma-aminopropyl trimethoxysilane, gamma-aminopropyl trimethoxysilane, N-naphthyl gamma-aminopropyl trimethoxysilane, N-(n-butyl)-gamma-aminopropyl trimethoxysilane, N-phenyl-gamma-aminopropyl methyl dimethoxysilane, N-naphthyl gamma-aminopropyl methyl dimethoxysilane, N-naphthyl gamma-aminopropyl methyl dimethoxysilane, N-ethyl-gamma-aminopropyl methyl dimethoxysilane, N-methyl-gamma-aminopropyl methyl dimethoxysilane, N-methyl-gamma-aminopropyl methyl dimethoxysilane, N-methyl-gamma-aminopropyl trimethoxysilane, etc. are mentioned.

The compound shown with a following general formula (36) about the compound shown with the above-mentioned general formula (18) and (19), and the compound shown with the above-mentioned general formula (34), The compound or the above-mentioned mono- isocyanate compound shown with acrylonitrile and the above-mentioned general formula (35) can be manufactured by reacting. This reaction is performed at 20-100 \*\* for 1 to 200 hours. [0050][ as a compound shown with a following general formula (36) ] N-beta (aminoethyl)-gamma-aminopropyl trimethoxysilane, N-beta (aminoethyl)-gamma-aminopropyl methyl dimethoxysilane, N-beta (aminoethyl)-gamma-aminopropyl tribaction (aminoethyl)-gamma-aminopropyl dimethyl methoxysilane, phenethyl (aminoethyl) aminomethyl) trimethoxysilane, N-(6-aminohexyl)-3-aminopropyl trimethoxysilane, N-(2-aminoethyl)-11-aminoundecyl trimethoxysilane, etc. are mentioned.

[Chemical formula 34]

$$R^{16}_{3-p}$$
  
 $(R^{15}O)_{0} - Si - R^{17} \cdot N - R^{24} \cdot NH_{2}$  (36)

[ as a compound shown with the above-mentioned general formula (20) about the compound shown with the above-mentioned general formula (20) [ Gamma-mercaptpropylmethyl dimethoxysilane, gamma-mercapto propylmethyl diethoxysilane, gamma-mercapto propyltrimethoxysilane, gamma-mercapto propyl triethoxysilane, etc. are mentioned. [0051]\*\* It is as follows if an example of the synthetic reaction type (generation of substitutedureas binding) is shown about synthesis of (b-1) from the above-mentioned \*\* compound and the above-mentioned \*\* compound.

[0052]Although the reaction of the compound (the above-mentioned \*\* compound) which has the group and isocyanate group which are shown with the above-mentioned general formula (11) or (12), and the compound (the above-mentioned \*\* compound) shown by abovementioned general formula (13) - (20) is made at 20-50 \*\* for 1 to 200 hours, [ a reaction ] Even if it makes it react exceeding 200 hours, it is satisfactory in any way. Under the present circumstances, polymerization inhibitor may be made to exist depending on the case. [0053](b-2) as the example of the multivalent (meta-) acrylate system compound shown with the \*\* above-mentioned general formula (26) about synthesis of a hydrolytic silicon group content unsaturated organic compound, or a multivalent allyl system compound -- butanediol. Hexandiol, ethylene glycol, propylene glycol, diethylene glycol, Triethylene glycol, tripropylene glycol, glycerol, Neopentyl glycol, trimethylolpropane, pentaerythritol, They are the polyacrylate or polymethacrylates of a polyol compound, such as dipentaerythritol, polyethylene glycol, and polypropylene glycol, For example, ethylene glycol di(metha)acrylate, triethylene glycol di (metha)acrylate, Neopentyl glycol di(metha)acrylate, trimethylolpropane bird (meta) acrylate, Pentaerythritol bird (meta) acrylate, dipentaerythritol hexa (meta) acrylate, The Kyoei Kagaku K.K. make which 1.6-hexanediol di(metha)acrylate etc. are mentioned and is marketed as acrylic acid adducts (meta) of poly glycidyl ether of the above-mentioned polyol compound, Trade name: It is usable in epoxy ester 40EM, 70PA, 200PA, 80MF, 3002M, 30002A, etc. [0054]A multivalent allyl system compound is a compound whose end one end is an acrylyl group (meta) and has become an allyl group in addition to this at least to at least two ends of the above-mentioned multivalent (meta) acrylate system compound, such as the both ends,

## Copied from 12306887 on 05/13/2011

being acrylyl groups (meta). As those compounds, the compound in which the acrylyl group (meta) of one end of the above-mentioned example of a multivalent (meta) acrylate system compound is an allyl group is mentioned.

\*\* the compound shown by the multivalent (meta-) acrylate system compound or multivalent allyl system compound shown with the above-mentioned general formula (26), the \*\* abovementioned general formula (13), (14), (15), (16), (17), (18), (19), or (20) is reacted -- making (b-2) -- it is compounded.

[0055]Synthesis of (b-2) is made by reacting the compound of above-mentioned \*\*, and the compound of above-mentioned \*\* at 20-50 \*\* for 1 to 200 hours. Even if it makes a reaction react exceeding 200 hours, it is satisfactory in any way. Under the present circumstances, it is as follows if an example of that synthetic reaction type (Michael addition reaction) (generation of the nitrogen atom of Michael addition reaction origin and a sulfur atom) in which polymerization inhibitor may be made to exist depending on the case is shown. [0056]

[Chemical formula 36]

[0057](b-3) As an example of the above-mentioned polymerization nature vinyl group content compound, acrylic acid, methacrylic acid, acrylic ester, or methacrylic acid ester (these are hereafter described as acrylate (meta).) is mentioned about the polymerization nature vinyl group content compound of the above-mentioned general formula (28). [0058](Meta) As acrylate, methyl (meta) acrylate, ethyl (meta) acrylate, n-propyl (meta)

acrylate, isopropyl (meta) acrylate, N-butyl (meta) acrylate, isobutyl (meta) acrylate, sec-butyl (meta) acrylate, tert-butyl (meta) acrylate, N-hexyl (meta) acrylate, 2-ethylhexyl (meta) acrylate, Dodecyl (meta) acrylate, tetradecyl (meta) acrylate, Alkyl ester of acrylic acid or methacrylic acid whose carbon number of alkyl groups, such as hexadecyl (meta) acrylate and octadecyl (meta) acrylate, is 1-20 pieces; Cyclohexyl acrylate, Cyclohexyl methacrylate, benzyl acrylate, benzyl methacrylate. Phenyl acrylate, phenyl methacrylate, isobornyl acrylate. Isobornyl methacrylate, dimethylamino ethyl acrylate, dimethylaminoethyl methacrylate, tertbutylamino ethyl acrylate, tert-butylamino ethyl methacrylate, cyclohexylamino ethyl acrylate, Cyclohexylamino ethyl methacrylate, glycidyl acrylate, Glycidyl methacrylate, tetrahydrofuran acrylate, tetrahydrofuran methacrylate, Allyl acrylate, allyl methacrylate, 2-hydroxyethyl acrylate, 2-hydroxyethyl methacrylate, hydroxypropyl acrylate, Hydroxypropyl methacrylate, 2hydroxy-3-phenoxypropylacrylate, 2-hydroxy-3-phenoxy propyl methacrylate, trimethylolpropane triacrylate, Toagosei [ trimethylolpropanetrimethacrylate and ] make tradename:M-110 and M-111, the trade name by a shell chemicals company: Veova 9 and Veova 10, trifluoroethylmethacrylate, etc. are mentioned. Not only one sort but two sorts or more can be used for these polymerization nature vinyl group content compound (b-3). [0059](II) All of known methods, such as a radical polymerization, anionic polymerization, cationic polymerization, etc. which are usually carried out to the polymerization of these (b-1) -(b-3) a monomer, can be used for the method of polymerizing a vinyl polymer (B) about synthesis of a vinyl polymer (B). Especially 2,2'-azobisisobutyronitrile, 2,2'-azobis (2methylbutyronitrile), 2.2'-azobis (2.4-dimethylyaleronitrile), 2.2'-azobis (2-methyl-4trimethoxysilvl pent nitrile), 2,2'-azobis (2-methyl-4-methyl dimethoxy silvl pent nitrile). The trade name by Wako Pure Chemical Industries. Ltd.: VA-046B, VA-057, VA-061, VA-085, VA-086, VA-096, V-601, V-65, and the azo compound of VAm-110 grade. The radical polymerization method performed under existence of peroxide polymerization initiators, such as benzoyl peroxide, t-alkyl peroxy ester, acetyl peroxide, and diisopropyl peroxy carbonate, is preferred. Under the present circumstances, lauryl mercaptan, gamma-mercapto propyltrimethoxysilane. Gamma-mercaptpropylmethyl dimethoxysilane, thio- beta-naphthol. It can polymerize under existence of chain transfer agents, such as thiophenol, n-butyl mercaptan, ethyl thioglycolate, isopropylmercaptan, t-butyl mercaptan, and gammatrimethoxysilylpropyl disulfide. As for especially a polymerization reaction, it is preferred to carry out at the temperature of 50-150 \*\* for several hours - tens hours 20-200 \*\*. It can polymerize under existence of solvents, such as xylene, toluene, acetone, methyl ethyl ketone, ethyl acetate, and butyl acetate. It may remove by methods, such as vacuum distillation, after the end of a polymerization if needed, it mixes with urethane system resin (A) without removing these solvents, and these solvents are good also as a hardenability resin composition of this invention.

[0060][III), [the modified silicone resin (C) used for this invention about modified silicone resin (C)] It is an oxyalkylene system polymer (polyether) which has a reactive silicon group in a molecule, It is the polymer (usually called modified silicone resin.) indicated in JP,45-36319,B, 46-12154, the JP,H3-47825,A, the common one No. 72527 [three to], a 3-79627 gazette, etc. [0061]The reactive silicon group in this modified silicone resin (C) is the Tori ORGANO siloxy group shown with a following general formula (37), [Chemical formula 37]

$$\begin{array}{c|cccc}
R^{28}_{2b} & R^{28}_{2b} \\
& & & \\
Si - O & Si - Xa & (37) \\
& & & \\
X_b & & & \\
\end{array}$$

(When X are a hydroxyl group or a hydrolytic group among a formula and two or more pieces exist) [ them ] Even if it differs,  $R^{28}$  which may be the same is a univalent hydrocarbon group of the carbon numbers 1-20, or (R")  $_3$ -SiO. - (R" is a univalent hydrocarbon group of the carbon numbers 1-20, and) ['] three R" may be the same and may differ -- as for 0, 1, 2, or 3b, a which may be the same as for them and may differ shows 0, 1, or 2. m pieces [Chemical formula 38]

$$\begin{array}{c|c}
R^{28}_{2:b} \\
\vdots \\
Si - O \\
X_{b}
\end{array}$$
(38)

b which can be boiled and set may differ. m shows the integer of 0, or 1-19. However, a+sigma b>=1 shall be satisfied.

[0062]The hydrogenation silicon compound in which the oxyalkylene system polymer (polyether) which has such a reactive silicon group is shown with a following general formula (39), for example, [Chemical formula 39]

$$H = \begin{bmatrix} R^{28}_{2b} \\ \vdots \\ Si - O \\ X_b \end{bmatrix} \begin{bmatrix} R^{28}_{2b} \\ \vdots \\ Si - X_a \\ m \end{bmatrix}$$
(39)

(In addition,  $R^{28}$ , X, a, b, and m are synonymous in the above-mentioned general formula (37).)

Polyether which has an olefin group shown with a following general formula (40), [Chemical formula 40]

$$R^{29}$$
 $H_2C = C - Y - (O)_d - (40)$ 

IIt is a group  $R^{29}$  is shown by the univalent organic group of a hydrogen atom or the carbon numbers 1-20 among a formula, and Y is indicated to be with -R<sup>30</sup>-. -R<sup>30</sup>OR<sup>30</sup>- and a following general formula (41).

(here, as for R<sup>30</sup>, divalent hydrocarbon-group) of the carbon numbers 1-20 of the same kind or of a different kind and d express 0 or 1.1

It can manufacture by making platinum system compounds, such as platinum black, chloroplatinic acid, a platinum alcohol compound, a platinum olefin complex, a platinum aldehyde complex, and a platinum ketone complex, into a catalyst, and carrying out an addition reaction.

I00631R<sup>28</sup> in the above-mentioned general formula (39) The univalent hydrocarbon group of the carbon numbers 1-20 of a different kind of the same kind or. For example, any groups, such as cycloalkyl group; phenyl groups, such as alkyl-group; cyclohexyl, such as methyl and ethyl; It is chosen out of aralkyl groups, such as benzyl, The Tori ORGANO siloxy group furthermore shown by formula (R') 2-SiO- is also included (here, R' shows the univalent

hydrocarbon group of the carbon numbers 1-20 of a different kind of the same kind or). Although X shows a silanol group or the group in which a hydrolysis of a different kind or of the same kind is possible. [ in the above-mentioned general formula (39) ] A halogen group, a hydride group, an alkoxy group, an acyloxy group, a KETOKISHI mate group, an amino group, an amide group, an aminooxy group, a sulfhydryl group, an alkenyloxy group, etc. are mentioned. I as a hydrogenation silicon compound shown with the above-mentioned general formula (39) ] Specifically Trichlorosilane, methyl dichloro silane, dimethyl KURORU silane, Halogenation Silang, such as trimethylsiloxy dichloro silane; Trimethoxysilane, Triethoxysilane, methyl dimethoxysilane, phenyl dimethoxysilane, 1,3,3,5,5,7,7 - hepta-methyl- 1,1

Alkoxysilane, such as - dimethoxy tetra siloxane; [ Methyldi acetoxysilane, ] Acyloxy silane, such as trimethylsiloxy methyl acetoxysilane; Bis(dimethyl KETOKISHI mate)methylsilane, KETOKISHI mate silane, such as bis(cyclohexyl KETOKISHI mate)methylsilane and bis(diethyl KETOKISHI mate)trimethylsiloxy silane; Dimethylsilane, Trimethylsiloxy methylsilane and 1,1 dimethyl- 3,3 Hydro-Silang, such as - dimethyldi siloxane; although alkenyloxy silane, such as bird (isopropenyl oxy) Silang, is mentioned, it is not limited to these.

[0064] In this method, after making the hydrogenation silicon compound of the above-

mentioned general formula (39), and the polyether which has an olefin group of the abovementioned general formula (40) react, all X groups are convertible for the group which can be hydrolyzed or hydroxyl of further others in part. For example, it is more desirable to use it. changing into an alkoxy group, an acyloxy group, an aminooxy group, an alkenyloxy group. hydroxyl, etc., when X groups are a halogen group and a hydride group. In the abovementioned general formula (40). R<sup>29</sup> has a hydrogen atom or a preferred hydrocarbon group, and its hydrogen atom is especially preferred. Although Z is a divalent organic group of the carbon numbers 1-20 of the same kind or of a different kind, a hydrocarbon group including a hydrocarbon group and an ether linkage, an ester bond, a urethane bond, and carbonate binding is preferred. Especially a methylene group is preferred. I as a method of concrete manufacture of the polyether which has an olefin group shown with the above-mentioned general formula (40) 1 The method shown in JP.S54-6097.A, or ethylene oxide, When polymerizing epoxy compounds, such as propylene oxide, the method of introducing an olefin group into a side chain, etc. can be illustrated by adding olefin group content epoxy compounds, such as allyl glycidyl ether, and copolymerizing. [0065]As for the principal chain of the polyether used by this invention, what has the repeating

unit which is shown in general formula-R<sup>30</sup>-O- (here, it is the most effective when the most is a hydrocarbon group of the carbon numbers 1-4 although R<sup>30</sup> is a divalent organic group), and which was combined chemically is essentially preferred. The group shown with - $\mathrm{CH}_2$ - and a

following general formula (42) as an example of R<sup>30</sup>, [Chemical formula 42]

- CH2CH2CH2CH2- etc. are mentioned. It may consist of one kind of these repeating units, and the polyether which consists of two or more kinds of repeating units is also used effectively. A little other monomeric units may be included. Especially as R<sup>18</sup>, the group shown with a following general formula (43) is preferred.

[Chemical formula 43]

[0066] Although the hardenability resin composition of this invention is obtained by blending modified silicone resin (C) according to the above-mentioned silanizing urethane system resin (A), a vinyl polymer (B), and necessity, [ a resin composition ] The rate of a compounding ratio is per silanizing urethane system resin (A) 100 mass part, the vinyl polymer (B) 5 - 500 mass

parts, the modified silicone resin (C) 5 - 500 mass parts. They are the vinyl polymer (B) 10 - 200 mass parts, the modified silicone resin (C) 10 - 200 mass parts preferably. If the rate of a vinyl polymer (B) exceeds 500 mass parts, the viscosity of a constituent will become high, and if handling becomes less easy and the rate of modified silicone resin (C) exceeds 500 mass parts, sufficient adhesive property will not be acquired.

[0067] The hardenability resin composition of this invention can be prepared by abovementioned manufacturing method (1) - (4) and (Claims 3-6) besides being obtained by blending modified silicone resin (C) according to the above-mentioned silanizing urethane system resin (A), a vinyl polymer (B), and necessity. The above-mentioned manufacturing method (1) is the method of polymerizing a vinyl polymer (B) in silanizing urethane system resin (A). The above-mentioned manufacturing method (2) is the method of consisting of polymerizing a vinyl polymer (B) in silanizing urethane system resin (A), and mixing modified silicone resin (C). The above-mentioned manufacturing method (3) is the method of consisting of polymerizing a vinyl polymer (B) in modified silicone resin (C), and mixing silanizing urethane system resin (A). The above-mentioned manufacturing method (4) is the method of consisting of polymerizing a vinyl polymer (B) in silanizing urethane system resin (A) and modified silicone resin (C). The above-mentioned manufacturing method (1) The method of polymerizing the vinyl polymer (B) performed by - (4) and (Claims 3-6) should just make a vinyl polymer (B) be the same as that of the method of polymerizing independently. [0068] The hardenability resin composition of this invention applies this hardenability constituent at least to one side of adherend, and before tackiness is revealed, as an adherend comrade is pasted together, he can be used for it. The hardenability resin composition of this invention applies this hardenability constituent at least to one side of adherend, and after it takes time (open time) every predetermined coating until tackiness is revealed, as an adherend comrade is pasted together, he can be used for it. Since long pasting time (working hours) can be taken, working efficiency improves, and adhesive strength with the latter big persons is obtained, and also it is more desirable. the hardenability resin composition of this invention -- the above-mentioned silanizing urethane system resin (A) and a vinyl polymer (B) -- if it requires, modified silicone resin (C) will be used as an active principle, but a curing catalyst, a bulking agent, and various additives can be suitably included in addition to these active principles.

[0069]As the above-mentioned curing catalyst, an organic tin compound, a metal complex, a basic compound, an organophosphorus compound, and water (humidity in the air) can be used. As an organic tin compound, specifically Dibutyltin dilaurate, dioctyl tin dimaleate, Dibutyl tin phthalate, the first tin of octylic acid, dibutyl tin methoxide, The resultant of dibutyl tin diacetyl acetate, dibutyl tin jibber SATETO, dibutyl tin oxide, dibutyl tin oxide, and phthalic-acid diester, other U-303, U-700, U-700ES: A trade name, made in Japanese East Chemicals, etc.

various balloons, etc. are mentioned.

compounds, such as triethanolamine titanate, lead octylate. Metal acetylacetonato complexes, such as carboxylic acid metal salt, such as lead naphthenate, nickel naphthenate, cobalt naphthenate, octylic acid bismuth, and bismuth bar SATETO, an aluminium acetylacetonato complex, and a vanadium acetylacetonato complex, etc. are mentioned. [0070]As a basic compound, aminosilane, such as gamma-aminopropyl trimethoxysilane and gamma-aminopropyl triethoxysilane. Quarternary ammonium salt, such as tetramethyl ammonium chloride and benzalkonium chloride. The straight chain or the annular tertiary amine, quarternary ammonium salt, etc. containing two or more nitrogen, such as DABCO (registered trademark) series by a Sankyo air products company, DABCO BL series, and 1,8diazabicyclo[5,4,0]undec-7-ene, are mentioned. As an organophosphorus compound. monomethyl phosphoric acid, di-n-butyl phosphoric acid, triphenyl phosphate, etc. are mentioned. The blending ratio of this curing catalyst is 0.01 to 10 mass part per active principle 100 mass part of a hardenability resin composition. As a bulking agent, fumed silica, calcium

carbonate, magnesium carbonate, clay, a talc, silica, organic system polymer fine particles,

are mentioned. As a metal complex, tetrabuthyl titanate, tetra isopropyl titanate. Titanate

[0071]A plasticizer, an additive, a solvent, a dehydrating agent, etc. can be mentioned as various additives. As the above-mentioned plasticizer, aliphatic-carboxylic-acid ester, such as phthalic ester, such as dioctyl phthalate and dibutyl phthalate, dioctyl adipate, and dibutyl sebacate, etc. can be used. As the above-mentioned additive, epoxy resins, such as an age resistor, a thixotropy grant agent, an ultraviolet ray absorbent, a pigment, various tacky fires, a silane coupling agent, a titanate coupling agent, an aluminium coupling agent, a bisphenol A type, and a bisphenol F type, etc. are mentioned. Especially as a silane coupling agent. aminosilane is preferred. As the above-mentioned solvent, as long as the above-mentioned hardenability resin composition etc. and compatibility are good and a moisture content is 500 ppm or less, any may be used. As the above-mentioned dehydrating agent, quicklime, orthosilicate, anhydrous sodium sulfate, zeolite, methylsilicate, ethyl silicate, various alkyl alkoxysilane, various vinyl alkoxysilane, etc. are mentioned.

[0072]

[Working example] Although this invention is explained in detail by Embodiments 1-14 below, it cannot be overemphasized that this invention is not what is limited to those embodiments. <Synthetic example 1 (synthesis of the hydrolytic alkoxysilane which has an NH group (Michael addition reaction))> Ethyl acrylate 100.1 g, Mixed under a nitrogen atmosphere at a rate of 163.3 g, gamma \*\*AMINO propylmethyl dimethoxysilane (trade name: KBM-902, Shin-Etsu Chemical Co., Ltd. make) was made to react 23 \*\* for seven days, and reactant 1-A was obtained. Similarly, they are 200.2 g and N-beta(aminoethyl) gamma about ethyl acrylate. -Mixed aminopropyl trimethoxysilane (trade name: KBM-603, Shin-Etsu Chemical Co., Ltd.

make) under a nitrogen atmosphere at a rate of 222.4 g, it was made to react 23 \*\* for seven days, and reactant 1-B was obtained. This reactant 1-A-B is used in the following <synthetic examples 4 (synthesis of (b-1), and (b-2))> (Table 2). [ of the above-mentioned vinyl polymer (B) ]

[0073]It is as follows if a reaction formula shows the synthetic reaction (Michael addition reaction) of reactant 1-B among this reactant 1-A-B.

[0074]<Synthetic example 2 (synthesis of the polymerization nature vinyl compounds which have an NH group (Michael addition reaction))> Mixed ethyl acrylate by 100.1 g, mixed allylamine at a rate of 57.1 g, it was made to react 23 \*\* for seven days, and the reactant 2 was obtained. It is as follows if a reaction formula shows the synthetic reaction (Michael addition reaction) of this reactant 2. This reactant 2 is used in the following <synthetic example 3 (synthesis of the polymerization nature vinyl compounds which have either an NCO group or a urethane bond)> (Table 1). [substituted-ureas binding / thio urethane bond / urethane bond ] [Chemical formula 45]

[0075]<Synthetic example 3 (synthesis of the polymerization nature vinyl compounds which have either an NCO group or a urethane bond)> Mixed each compound under a nitrogen atmosphere at a rate shown in Table 1, it was made to react for seven days at 40 \*\*, and reactant 3-A-D was obtained. [substituted-ureas binding / thio urethane bond / urethane bond ] This reactant 3-A-D is used in the following <synthetic example 4 (synthesis of (b-1), and (b-2)) > (Table 2). [of the above-mentioned vinyl polymer (B)]

[Table 1]

		200		
	反応物3-A	反応物3-B	反応物3-C	反応物3-D
アリルアルコール	58.1			
オイゲノール	•	164.2		
アリルメルカブタン			74.1	
反応物2				157.2
スミジュールT-80(*3)	174.2	174.2	174.2	174.2

\*3 商品名:住友パイエルウレタン社製、トリレンジイソシアネート

[0076]It is as follows if a reaction formula shows the synthetic reaction of this reactant 3-A-D

(polymerization nature vinyl compounds which have either an NCO group or a urethane bond). [substituted-ureas binding / thio urethane bond / urethane bond ]

[0077]<Synthetic example 4 (synthesis of (b-1), and (b-2))> Mix a compound under a nitrogen atmosphere at a rate shown in Table 2, and reactant 4-A-D (it is equivalent to (b-2) of the above-mentioned vinyl polymer (B).) is made to react for seven days at 50 \*\*, [ of the above-mentioned vinyl polymer (B) ] Reactant 4-E-J (it is equivalent to (b-1) of the above-mentioned vinyl polymer (B).) was made to react for one day at 40 \*\*, and obtained the hydrolytic silicon group content unsaturated organic compound. ((b-1) of the above-mentioned vinyl polymer (B) and (b-2) only (b-1) write it as (b-2) hereafter.)

[0078]

[Table 2]

表2

	反応物4-A	反応物4-8	反応物4-C	反応物4-D	反応物4-E
ネオベンチルグリコールジアクリレート	212.0				
1.6-ヘキサンジオールジアクリレート		220.3			
711137NG-201P(*4)			214.0		
ライトアクリレートTMP-A( * 5)				296.0	
m→TMI(*6)					201.3
反応物1-A	263.4	263.4			283.4
反応物1-B			422.6	845 2	

	反応物4-F	反応物4-Q	反応物4-H	反応物4-1	反応物4-J
カレンズMOI(*7)	155.1				
反応物3-A		232.3			
反応物3-B			338.4		
反応物3-C				248.3	
反応物3-D					331.4
反応物I-A		263.4			263.4
反応物1-B			422.6	422.6	
KBM-903( * 8)	221.4				

- \*4 商品名、共栄社化学社製、2-ヒドロキシー3-アクリロイロキシプロビルメタクリレート
- \* 5 商品名、共栄社化学社製、トリメチロールプロパンアクリレート
- \*6 商品名・武田薬品工業社製、mーイソプロペニルーα.αジメチルベンジルイソシアネート
- \*7 商品名 昭和電工社製、2-イソシアネートエチルメタクリート
- \*8:商品名・鍾淵化学工業社製、アーアミノプロビルトリメトキシシラン

[0079]It is as follows if a reaction formula shows the synthetic reaction of this reactant 4-A-D (b-2) and reactant 4-E-J (b-1).

The reaction of the hydrolytic alkoxysilane (reactant 1-A, 1-B) which has a <u>reactant 4-A-D (b-2)</u> multivalent acrylate compound and an NH group (generation of the nitrogen atom of Michael addition reaction origin)

[Chemical formula 47]

[0080]The reaction of the hydrolytic alkoxysilane (reactant 1-A) which has polymerization nature vinyl compounds (\*6) which have a reactant 4-E (b-1) NCO group, and an NH group (generation of substituted-ureas binding)

[0081]The reaction of the hydrolytic alkoxysilane (\*8) which has the polymerization nature vinyl compounds (\*7) and the NH<sub>2</sub> group which have a <u>reactant 4-F (b-1)</u> NCO group (generation of an urea bond)

[Chemical formula 49]

[0082]The reaction of the hydrolytic alkoxysilane (reactant 1-A, 1-B) which has polymerization nature vinyl compounds (reactant 3-A-D) which have a reactant 4-G-J (b-1) NCO group, and an NH group (generation of substituted-ureas binding)

The example is shown below.

[Chemical formula 50]

[0083]<Synthetic example 5 (generation of silanizing urethane system resin (A))> Polyoxypropylene diol (trade name: TAKERAKKU P-28, Takeda Chemical, Ltd. make) of the number average molecular weight 4,000 2000 g, Carrying out churning mixing of the tolylene diisocyanate (trade name: SUMIDULE T-80, product made from Sumitomo Beyer Urethane)

## Copied from 12306887 on 05/13/2011

under a nitrogen atmosphere at a rate of 174.2 g, it was made to react at 90 \*\* for 3 hours, and the compound was obtained. It is 1 at 90 \*\*, carrying out churning mixing of 1000 g and the reactant 1-A (synthetic example 1) for this compound under a nitrogen atmosphere at a rate of 121.1 g. The time reaction was carried out and the liquefied silanizing urethane system resin compound (A) was obtained.

[0084](Embodiments 1-14) (comparative examples 1-4),

this silanizing urethane system resin compound (A) -- (-- it is written as the compound 3 in the table 3 (1) and (2).) -- it was considered as the reactional solvent and the constituent of the rate shown in the table 3 (1) and (2) was heated at 100 \*\* under a nitrogen atmosphere. At that time, the monomer mixed solution shown in the table 3 (1) and (2) trickled over 5 hours, was made to react for 2 hours, and obtained the hardenability resin composition (Embodiments 1-11, comparative examples 1-3). Table 3 (1), the n-butyl acrylate in (2), reactant 4-A-D, and reactant 4-E-J are monomers which are equivalent to (b-3) of the above-mentioned vinyl polymer (B), (b-2), and (b-1), respectively.

As for KBM-503, a chain transfer agent and azobisuisobutironitoriru of alpha-methacryloxy-pro pull trimethoxysilane and lauryl mercaptan are 2,2-azobisisobutyronitriles (polymerization initiator).

Modified silicone resin (C) (trade name: the modified silicone resin S-203 and Kaneka Corp. make) (in Table 3 (2), it is written as S-203.) was mixed, and the hardenability resin composition (Embodiments 12-14, comparative example 4) was obtained. The viscosity value measured using BS type rotational viscometer (23 \*\*, 10 rpm) of the obtained hardenability resin composition is shown in the table 3 (1) and (2).

[0085]

[Table 3]

表3 (1)

		実施例1	実施例2	実施例3	実施例4	実施例5	実施例6	実施例7	実施例8	実施例9
反応溶媒樹脂	合成物3	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000
	n-ブチルアクリレート	480	480	480	480	480	480	480	480	480
	反応物4-A	20								
	反応物4-B		20							
	反応物4-C			20						
	反応物4-D				20					
	反応物4-E					20				
モノマー混合溶液	反応物4-F						20			
七ノマー混合ルス	反応物4-G							20		L
	反応物4-H								20	
	反応物4-1									20
	反応物4-J									
	KBM-503									
	ラウリルメルカプタン	10	10	10	10	10	10	10	10	10
	AIBN	5	5	5	5	5	5	5	5	5
	粘度(mPa·s)	55	58	65	52	55	50	55	55	80

[0086] [Table 4]

#### 表3 (2)

		実施例10	実施例11	実施例12	実施例13	実施例14	比較例1	比較例2	比較例3	比較例4
	合成物3	1000	1000	500	500	500	1000	1000		500
反応溶媒樹脂	S-203								1000	
	n-ブチルアクリレート	480	480	480	480	400	480	400	480	400
	反応物4-A		10							
	反応物4-B			20						
	反応物4-C				10					
	反応物4-D					100				
	反応物4-E									
モノマー混合溶液	反応物4-F									
E/4-26.678	反応物4-G									
	反応物4-H									
	反応物4-I									
	反応物4-J	20								
	KBM-503		10		10		20	100	20	100
	ラウリルメルカプタン	10	10	10	10	10	10	10	10	10
	AIBN	5	5	5	5	5	5	5	5	5
混合樹脂	5-203			500	500	500				500
	粘度(mPars)	75	88	25	22	28	55	77	22	18

and the comparative examples 1-4, respectively, [ 1000 g ] 500 g of calcium carbonate (trade name: NS400, the Japanese east powdering product made from Industry), After putting into a planetary mixer, carrying out heating dehydration kneading and cooling at 100 \*\* under a reduced pressure with 500 g of treatment calcium carbonate (trade name: Hakuenka CCR. product made from Shiraishi Industry), To this, 50 g of alpha-aminopropyl trimethoxysilane (trade name: KBM-903, Shin-Etsu Chemical Co., Ltd. make),gamma- Addition kneading of 30 g of glycidoxy propyltrimethoxysilane (trade name: KBM-403, Shin-Etsu Chemical Co., Ltd. make) and 5 g of the organotin catalysts (trade name: Stann No.918, Sankyo Organic Chemicals make) was carried out, and each adhesives were prepared. [0088]<<Measurement of bonding strength>> The above-mentioned adhesives 1g were uniformly applied all over ASADA material (25 mm x 100 mm), and the steel plate was pasted together immediately. The above-mentioned adhesives 1g were uniformly applied all over the ABS board (25 mm x 100 mm) in a similar manner, and the steel plate was pasted together immediately. It was recuperated for seven days in these pasting objects with 60% of 23 \*\* and relative humidity, and peel strength (N/25mm) was measured according to JIS K 6854. Those results were shown in Table 4. Next, the above-mentioned adhesives 1g are uniformly applied all over [ of ASADA material (25 mm x 100 mm) and a steel plate (25 mm x 100 mm) ] each.

[0087]<< Preparation of adhesives>> The hardenability resin composition of Embodiments 1-14

The above-mentioned adhesives 1g were uniformly applied in a similar manner all over [ of the

ABS board (25 mm x 100 mm) and the steel plate (25 mm x 100 mm) ] each, and it pasted together, after neglecting it for 30 minutes with 60% of 23 \*\* and relative humidity. It was recuperated for seven days in these pasting objects with 60% of 23 \*\* and relative humidity, and peel strength (N/25mm) was measured according to JIS K 6854. Those results were shown in Table 4 (neglect during 30 minutes).

[Table 5]

表4

	ポリマー粘度	はく離接着強さ(N/25mm)							
	(mPa·s)	アサダ/鋼板	アサダ/鋼板 (30分間放 置)	ABS板/鋼板	ABS板/鋼板 (30分間放 置)				
実施例1	55	158(CF)	140(CF)	155(CF)	138(CF)				
実施例2	58	125(CF)	138(CF)	156(CF)	125(CF)				
実施例3	65	114(CF)	125(CF)	152(CF)	143(CF)				
実施例4	52	125(CF)	121 (CF)	154(CF)	112(CF)				
実施例5	55	148(CF)	157(CF)	148(CF)	144(CF)				
実施側6	50	154(CF)	122(CF)	149(CF)	150(CF)				
実施例7	55	133 (GF)	98(CF)	146(CF)	125(CF)				
実施例B	55	125(CF)	138(CF)	142(GF)	115(CF)				
実施例9	80	133(CF)	110(CF)	125(GF)	125(CF)				
実施例10	75	138(CF)	125(CF)	158(CF)	135(CF)				
実施例11	68	155(CF)	135(CF)	132(CF)	122(CF)				
実施例12	25	117(CF)	124(CF)	114(CF)	104(CF)				
実施例13	22	138(CF)	98(CF)	145(CF)	78(CF)				
実施例14	28	178(CF)	144(CF)	188(CF)	157(CF)				
比較例1	55	158(CF)	25(AF)	128(CF)	44(AF)				
比較例2	777	159(CF)	22(AF)	114(CF)	23(AF)				
比較例3	22	112(CF)	17(AF)	45(AF)	15(AF)				
比較例4	18	48(AF)	15(AF)	14(AF)	17(AF)				

表中の()は、破壊状態を示し、CFは接着剤の凝集破壊、 AFは被着剤の界面破壊をそれぞれ示す。

[0090]<Measurement of initial standup bonding strength>> To one field (25 mm x 25 mm) of a stainless plate (25 mm x 100 mm) and ASADA material (25 mm x 100 mm), or both fields (25 mm x 25 mm).  $[0.2 \text{ g} \text{ of the above-mentioned adhesives (adhesives of Embodiments 5 and 14 and the comparative examples 1 and 2) ] It applied uniformly, and it pasted together, after taking a predetermined time (0-minute, 10-minute, 30 minutes) open time with 60% of 23 ** and relative humidity. The care-of-health and tensile shear adhesion strength (N/cm²) after recuperating itselves for 30 minutes was measured immediately after pasting of these pasting objects according to JIS K6850 for 5 minutes with 60% of 23 ** and relative humidity. Those results were shown in Table 5.$ 

[0091] [Table 6] 表 5

	オープンタイム0分		オープン	タイム59	<b>}</b>	オーブンタイム30分			
両面塗布	貼り合わせ直後	10分後	30分後	貼り合わせ直後	10分後	30分後	貼り合わせ直後	10分後	30分後
実施例5	0.2	5.8	12.8	7.56	12.4	55.2	18.89	44.8	68.7
実施例14	0.02	18.6	45.9	12.5	24.8	65.8	15.88	35.8	87.6
比較例1	0.05	3.8	11.5	4.56	7.6	33.5	2.4	3.8	5.52
比較例2	0.02	12.5	55.8	3.21	4.55	5.52	0.25	0.14	0.14

片面塗布	オープンタイム0分		オープンタイム5分			オープンタイム30分			
万山空旬	貼り合わせ直後	10分後	30分後	貼り合わせ直後	10分後	30分後	貼り合わせ直後	10分後	30分後
実施例5	0.05	6.8	25.8	8.85	12.5	55.8	12.5	18.9	33.5
実施例14	0.01	22.5	55.8	15.8	32.2	45.5	17.8	18.7	19.7
比較例1	0	2.5	8.8	0.25	1.22	2.2	0.22	0.88	0.24
仕載値2	0.01	14.8	22.5	0.14	1.04	2	0.17	0.14	0.25

[0092]It turns out that it excels in the exfoliation adhesive property after the hardenability resin composition of this invention being low viscosity, excelling in the exfoliation adhesive property over various adherends and taking an open time especially from the above result, and has the characteristics that pasting time (working hours) is long.

# [0093]

[Effect of the Invention]In this invention, it excels in the elongation of the exfoliation adhesive property and adhesion to various adherends, and a hardened material, and it applies and places, and excels in the adhesive strength after time (open time), and the viscosity before hardening can provide the hardenability constituent which is low viscosity so that clearly from having stated above.

Therefore, a great contribution can be carried out to the industrial world.

[Translation done.]

# BEST AVAILABLE COPY

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号 特開2003-238795 (P2003-238795A)

(43)公開日 平成15年8月27日(2003.8.27)

(51) Int.Cl. <sup>7</sup>	識別記号	FI	テーマコード(参考)
C08L 75/00		C08L 75/00	4 J 0 0 2
33/14		33/14	4 J 0 3 1
71/02		71/02	4 J 0 4 0
C09J 5/00		C 0 9 J 5/00	
171/02		171/02	
	審査請求	有 請求項の数8	OL (全 22 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特顧2002-37215(P2002-37215)	(71) 出顧人 00010	05648
		3=5	シ株式会社
(22)出顧日	平成14年2月14日(2002.2.14)	大阪	存大阪市中央区道修町1丁目6番10号
		(72)発明者 森 方	<b>芝樹</b>
		埼玉県	具さいたま市西堀 5 - 3 - 35 コニシ
		株式会	会社浦和研究所内
		(72)発明者 佐藤	明寬
			具さいたま市西堀5-3-35 コニシ
			会社浦和研究所内
		(74)代理人 10010	
			生 鳴井 義夫 (外1名)
			最終頁に統へ

(54) [発明の名称] 硬化性樹脂組成物とその製造方法並びにそれを用いた接着方法

#### (57) 【要約】

【騒動】 各種被着材へのはく職接着性・患着性と硬化 物の伸びに優れ、且つ強り置き時間(オープンタイム) 後の接着強度に優れる硬化性組成物、加えて変成シリコ ーン樹脂を併用することにより硬化前の粘度が低粘度で ある硬化性組成物、その製造方法及びそれを用いた接着 方法を提供すること。

【解決手段】 (1) 主動がポリオキシアルキレン重合 体であり、その分子末端に反応性距离基を有し、分子中 に置換尿素維合を有するシリル化ウレタン素維脂(A) 100質量能と、(II) 分子中に、①反応性距离基 と、これに加えて② (テオ) シリタン結合、原素結合、 置換尿素結合、マイケル付加反応由来の選素原子又は応 彼原子の中から選択される一つ以上を有するビニル重合 (K) 5-500質量部と、要すれば(II) 変成 シリコーン機能(C) 5~500質量部を含有すること を特徴とする請求項11匹配慮の硬化性樹脂組成物、その 製造方法及びそれる用いた複数方法。 【特許請求の範囲】

【請求項1】 (I) 主鎖がポリオキシアルキレン重合 体であり、その分子末端に反応性珪素基を有し、分子中 に置換尿素結合を有するシリル化ウレタン系樹脂(A) 100質量部と、(II)分子中に、O反応性珪素基 と、これに加えて② (チオ) ウレタン結合、尿素結合、 置換尿素結合、マイケル付加反応由来の窒素原子又は硫 黄原子の中から選択される一つ以上とを有するビニル重 合体(B) 5~500質量部を含有することを特徴とす る硬化性樹脂組成物。

【請求項2】 さらに、(III)変成シリコーン樹脂 (C) 5~500質量部を含有することを特徴とする請 求項1に記載の硬化性樹脂組成物。

【請求項3】 上記シリル化ウレタン系樹脂(A)の存 在下に上記ビニル重合体(B)をビニル重合することを 特徴とする請求項1に記載の硬化性組成物の製造方法。 【請求項4】 上記シリル化ウレタン系樹脂(A)の存 在下に上記ビニル重合体(B)をビニル重合して得られ た組成物に、上配変成シリコーン樹脂(C)を混合する ことを特徴とする請求項2に記載の硬化性組成物の製造 20 方法。

【請求項5】 上記変成シリコーン樹脂(C)の存在下 に上記ビニル重合体 (B) をビニル重合して得られた組 成物に、上記シリル化ウレタン系樹脂(A)を混合する ことを特徴とする請求項2に記載の硬化性組成物の製造 方法。

【請求項6】 上記シリル化ウレタン系樹脂 (A) 及び 変成シリコーン樹脂(C)の存在下に上記ビニル重合体 (B) をビニル重合することを特徴とする請求項2に記 載の硬化性組成物の製造方法。

【請求項7】 請求項1又は請求項2に記載の硬化性組 成物を被着材の少なくとも一方に塗布し、タックが発現 する前に被着材同志を貼り合わせることを特徴とする接 着方法。

【請求項8】 請求項1又は請求項2に記載の硬化性組 成物を被着材の少なくとも一方に塗布し、タックが発現 するまで所定の塗り置き時間を取った後に、被着材同志 を貼り合わせることを特徴とする接着方法。

### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、各種被着材へのは く離接着性・密着性と硬化物の伸びに優れ、且つ塗り置 き時間 (オープンタイム) 後の接着強度に優れ、加えて 硬化前の粘度が低粘度である硬化性組成物、その製造方 法及びそれを用いた接着方法に関する。

### [0002]

【従来の技術】イソシアネート基末端のウレタンプレポ リマーに、特定置換基を持ったアミノシランを反応させ て得た、主鎖がポリオキシアルキレン構造で、反応性珪 察基を有するシリル化ウレタン系樹脂は、ウレタン結合 50 ことを特徴とする接着方法である。

を持つため各種被着材への密着性は良いものの、硬化物 の伸びが良好でないという問題点を有する。この問題を 解決するために、該シリル化ウレタン系樹脂に分子中に 反応性珪素基を有するビニル重合体を組み合わせ、伸び に優れた硬化物を得る手法が考案されている(特願20 01-9983号)。しかし、この硬化性組成物におい ては、塗り置き時間(オープンタイム)後の接着強度が 劣り、また、さらに接着性を改善しようとしてビニル重 合体に反応性珪素基を大量に導入すると再び硬化物が固 10 くもろくなって接着強度の改善が図れないという欠点を 有している。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記硬化性 組成物において、特定のビニル重合体を用いることによ り、以上の欠点を克服した、各種被着材へのはく離接着 性・密着性と硬化物の伸びに優れ、且つ塗り置き時間 (オープンタイム) 後の接着強度に優れる硬化性組成 物、加えて変成シリコーン樹脂を併用することにより硬 化前の粘度が低粘度である硬化性組成物、その製造方法 及びそれを用いた接着方法を提供することを課題(目 的)とするものである。

[0004]

【課題を解決するための手段】上記課題(目的)を達成 するために、本発明者らは鋭意研究を重ねた結果、従来 技術の硬化性組成物において、ビニル重合体に①反応性 珪素基と、これに加えて② (チオ) ウレタン結合、尿素 結合、置換尿素結合、マイケル付加反応由来の窒素原子 又は硫黄原子の中から選択される一つ以上を導入するこ とにより接着性・硬化物の伸びに優れ、且つ鑑り置き時 30 間後の接着強度に優れ、さらに変成シリコーン樹脂を併 用することによって低粘度の硬化性組成物が得られるこ

とを見いだし、本発明を完成させるに至った。 【0005】即ち、本発明は、(I)主鎖がポリオキシ アルキレン重合体であり、その分子末端に反応性珪素基 を有し、分子中に置換尿素結合を有するシリル化ウレタ ン系樹脂 (A) 100質量部と、(II)分子中に、O 反応性珪素基と、これに加えて② (チオ) ウレタン結 合、尿素結合、置換尿素結合、マイケル付加反応由来の 窒素原子又は硫黄原子の中から選択される一つ以上とを 有するビニル重合体 (B) 5~500質量部を含有し、 要すれば、さらに (III) 変成シリコーン樹脂 (C) 5~500質量部を含有することを特徴とする上記硬化 性樹脂組成物である。また、本発明は、上記シリル化ウ レタン系樹脂 (A) 及び/又は変成シリコーン樹脂 (C) の存在下に、上記ビニル重合体(B) をビニル重 合することを特徴とする上記硬化性樹脂組成物の製造方 法である。そして、本発明は、上記硬化性樹脂組成物を

被着材の少なくとも一方に塗布し、タックが発現する前 に又はタックが発現した後に被着材同志を貼り合わせる

-2-

[化7]

[0006]

3 【発明の実施の形態】以下、本発明の各構成について詳 しく説明する。

(I) 主鎖がポリオキシアルキレン重合体であり、その 分子末端に反応性珪素基を有し、分子中に置換尿素結合 を有するシリル化ウレタン系樹脂 (A) (以下、単にシ リル化ウレタン系樹脂 (A) ということがある。) につ このシリル化ウレタン系樹脂(A)は、主嬢がポリオキ シアルキレン電合体であり、その分子内に下記一般式 (1) で表わされる基及び下記一般式(2)で表される 基を有するウレタン系樹脂(A)である。

【化1】

I/k.21

但し、R1 は下記一般式(3)、下記一般式(4)、下 記一般式(5)、又は下記一般式(6)で表される基、 フェニル基又は炭素数1~20個の置換若しくは非置換 の有機基を、R2 は炭素数1~20個の置換若しくは非 置換の有機基を、Xは水酸基又は加水分解性基を、nは 0、1又は2を、それぞれ示す。

[0007]

[化3]

[(64]

[化5]

[4:6]

但し、R<sup>3</sup> は水素原子又は-COOR<sup>11</sup>を、R<sup>4</sup> は水素 原子又はメチル基を、R5 は-COOR12又はニトリル 10 基を、R6 は炭素数1~20個の置換若しくは非置換の 2価の有機基を、R1 は分子量500以下の珪素原子を 含んでも良い有機基を、R8 及びR9 は上記一般式 (3) 又は下記一般式 (7) で表される基 (但し、R7 は上記と同意義である。)を、R10はフェニル基、シク ロヘキシル基又は炭素数1~20の置換又は非置換の1 価の有機基をそれぞれ示し、R11及びR12は分子量50 0以下の有機基を、それぞれ示す。

- C - N - R 7 (2)

【0008】上記一般式(2)におけるXの加水分解性 基としては、アルコキシ基、アセトキシ基、オキシム基 等が挙げれるが、特にアルコキシ基が好ましい。シリル 化ウレタン系樹脂 (A) は、主鎖がポリオキシアルキレ ン重合体であり、その分子内に水酸基、第一級アミノ基 若しくは第二級アミノ基から選ばれる基を1個以上有す る化合物(以下、化合物(a)ということがある。) と ポリイソシアネート化合物(以下、化合物(b)という 30 ことがある。)と反応させてウレタンプレポリマーを製 造し、更にウレタンプレポリマーと下記一般式(8)で 表される化合物 (以下、化合物 (c) ということがあ る。)を反応させることにより製造することができる。 (特許第3030020号公報に示される樹脂が含まれ る。)

化合物 (a) の原料となるポリオキシアルキレン重合体 としては、触媒の存在下、開始剤にモノエポキシド等を 反応させて製造される水酸基末端のものが好ましい。開 始剤としては、1つ以上の水酸基を有するヒドロキシ化 40 合物等が使用できる。

【0009】モノエポキシドとしては、エチレンオキシ ド、プロピレンオキシド、ブチレンオキシド、ヘキシレ ンオキシド等やテトラヒドロフラン等が併用できる。触 媒としては、カリウム系化合物やセシウム系化合物等の アルカリ金属触媒、複合金属シアン化合物錯体触媒、金 属ポリフィリン触媒が挙げられる。複合金属シアン化合 物錯体触媒としては、亜鉛ヘキサシアノコパルテートを 主成分とする錯体、エーテル及び/又はアルコール錯体 が好ましい。エーテル及び/又はアルコール錯体の組成 50 は本質的に特公昭46-27250号公報に記載されて

いるものが使用できる。エーテルとしてはエチレングリ コールジメチルエーテル(グライム)、ジエチレングリ コールジメチルエーテル(ジグライム)等が好ました。 錯体の製造時の取り扱いの点からグライムが特に好まし い。アルコールとしては、例えば特開平4-14512 3号公様に記載されているものが使用できるが、特に t ert - アグタノルが終ません。

【0010】上記原料ポリオキシアルキレン重合体とし ては、数平均分子量が500~30,000、特に2, 000~20,000のものを使用するのが好ましい。 原料ポリオキシアルキレン重合体は官能基数が2以上の ものが好ましく、具体的にはポリオキシエチレン、ポリ オキシプロピレン、ポリオキシプチレン、ポリオキシへ キシレン、ポリオキシテトラメチレン等の共重合物が挙 げられる。好ましい原料ポリオキシアルキレン重合体 は、2~6価のポリオキシブロピレンポリオール、特に ポリオキシプロピレンジオールとポリオキシプロピレン トリオールである。化合物 (a) は市販されており (例 えば、P-2000, P-3000:商品名、旭電化工 業社製、PML-3005, PML-3010, PML 20 -3012, PML-4002, PML-4010, P ML-5005:商品名、旭硝子社製、Sumiphe n 3600, Sumiphen 3700, SBU-Po lyol0319:商品名、住友パイエルウレタン社製 等)、本発明ではそれらを用いることができる。又、末 端に第1級アミノ基をもつポリオキシプロピレン (ジェ ファーミンD-230, D-400, D-2000:商 品名、サンテクノジャパン社製) 若しくは第2級アミノ 基をもつポリオキシプロピレン(ジェファーミンD-2 30, D-400, D-2000 (同上) と、a, β-30 不飽和カルボニル化合物、マレイン酸ジエステル及びア クリロニトリルから選ばれる1種又は2種以上とを反応 させる方法によって得ることができる。) を用いること ができる。

[0011] 化合物(b)としては、ジイソシアネート 化合物、ジイソシアネート化合物を除くポリイソシアネート化合物、その他等が挙げられる。ジイソシアネート 化合物としては、例えば脂肪族、脂環式、芳香脂肪族、 芳香族ジイソシアネート化合物等が挙げられる。以下、 それらの基体例を挙げる。

脂肪族ダイソシアネート化合物: トリメチレンジイソシ アネート、テトラメチレンジイソシアネート、ヘキサメ チレンジイソシアネート、ベンタメチレンジイソシアネート、1,2一プロピレンジイソシアネート、1,2一プロピレンジイソシアネート、1,2 -プチレンジイソシアネート、2,4 - スは2,2 - 4 - トリメチルへキサメチレンジ イソシアネート、2,6 -ジイソシアネートメチルカプロエート等。

[0012] 脂環式ジイソシアネート化合物: 1, 3- 50 1] ヘプタン、6- (2-イソシアネートエチル) -2

シクロペンテンジイソシアネート、1, 4-シクロヘキ サンジイソシアネート、1,3-シクロヘキサンジイソ シアネート、3-イソシアネートメチル-3,5,5-トリメチルシクロヘキシルイソシアネート、4、4'-メチレンピス (シクロヘキシルイソシアネート)、メチ ルー2, 4-シクロヘキサンジイソシアネート、メチル -2,6-シクロヘキサンジイソシアネート、1,3-ピス (イソシアネートメチル) シクロヘキサン、1,4 ービス (イソシアネートメチル) シクロヘキサン、イソ 10 ホロンジイソシアネート等。芳香脂肪族ジイソシアネー ト化合物: 1, 3-若しくは1, 4-キシリレンジイソ シアネート又はそれらの混合物、ω, ω' -ジイソシア ネート-1, 4-ジエチルベンゼン、1, 3-若しくは 1, 4-ビス(1-イソシアネート-1-メチルエチ ル) ベンゼン又はそれらの混合物等。芳香族ジイソシア ネート化合物: m-フェニレンジイソシアネート、p-フェニレンジイソシアネート、4、4′ージフェニルジ イソシアネート、1,5-ナフタレンジイソシアネー ト、4、4′ージフェニルメタンジイソシアネート、 2, 4-又は2, 6-トリレンジイソシアネート、4,

4-又は2,6-トリレンジイソシアネート、4,4'-トルイジンジイソシアネート、4,4'-ジフェニルエーテルジイソシアネート等。

ジイソシアネート化合物を除くポリイソシアネート化合物としては、例えば脂肪族、脂環式、芳香脂肪族、芳香 族ポリイソシアネート化合物等が挙げられる。 【0013】以下、それらの具体例を挙げる。

脂肪酸ポリインシアネート化合物: リジンエステルトリ イソシアネート、1, 4, 8 - トリインシアネートオク タン、1, 6, 11 - トリイソシアネートウンデカン、 1, 8 - ジイソシアネート-4 - イソシアネートメチル オクタン、1, 3, 6 - トリイソシアネートへキサン、 2, 5, 7 - トリメテルー1, 8 - ジイソシアネート-5 - イソシアネートメチルオクタン等。

【0014】肺環式ポリインシアネート化合物:1,3,5ートリインシアネートシクロヘキサン、1,3,5ートリメナルインシアネートシクロヘキサン、3ーインシアネート-3,3,5-トリメチルシクロヘキシルインシアネート、2-(3-インシアネートプロピル)-2,5-ジ(インシアネートメチル)-ビンクロ

(3-イソシアネートプロピル)ービシクロ[2. 2, 1] ヘプタン等。

【0015】 芳香脂肪族ポリイソシアネート化合物: 1,3,5-トリイソシアネートメチルベンゼン等。 芳香族ポリイソシアネート化合物: トリフェニルメタン -4, 4', 4"ートリイソシアネート、1, 3, 5-トリイソシアネートベンゼン、2,4,6-トリイソシ アネートトルエン、4,4'ージフェニルメタン-2, 2′, 5, 5′-テトライソシアネート等。 その他のポリイソシアネート化合物:フェニルジイソチ 10 応させる方法 オシアネート等硫黄原子を含むジイソシアネート類。 【0016】化合物 (c) は、下記一般式 (8) で表さ れる化合物である。

但し、R1、R2、X及びnは上記の規定と同意義であ り、Yは炭素数1~20個の置換若しくは非置換の2価 の有機基、下記一般式 (9) 又は下記一般式 (10) で 20 表される基を、それぞれ示す。

[化9]

$$R^4 - C - R^5$$
 $H - C - R^3$ 
 $R^{13} - N - R^{14} -$ 

【化10】

但し、R<sup>3</sup> 、R<sup>4</sup> 、R<sup>5</sup> 及びR<sup>7</sup> は上記の規定と同意義 であり、R<sup>13</sup>及びR<sup>14</sup>は炭素数1~10個の置換若しく は非置換の2価の有機基を示す。

【0017】化合物 (c) の具体例としては、N-フェ ニルーャーアミノプロピルトリメトキシシラン、N-フ 40 エニルーャーアミノプロピルメチルジメトキシシラン、 N- (n-プチル) -y-アミノプロピルトリメトキシ シラン、N- (n-プチル) -y-アミノプロピルメチ ルジメトキシシラン、N-エチルアミノイソプチルトリ メトキシシラン、Nーメチルアミノプロピルメチルジメ トキシシラン、Nーメチルアミノプロピルトリメトキシ シラン、ピス (トリメトキシシリルプロピル) アミン等 が挙げられる。

【0018】 (尚、上記一般式 (8) で表される化合物

こともできる。

(1) R' が上記一般式 (3) で表される基、Yが2価 の有機基である化合物

第一級アミノ基及び加水分解性基含有珪素基若しくは水 酸基含有珪素基 (好ましくは加水分解性基含有珪素基) をそれぞれ一つ持つ化合物(化合物(d))と、それと 化学当量のα, β-不飽和カルボニル化合物(化合物 (e))、マレイン酸ジエステル(化合物 (f))及び アクリロニトリルから選ばれる1種又は2種以上とを反

(2) R<sup>†</sup> が上記一般式 (3) で示され、Yが上記一般 式(9)で示される化合物

第一級アミノ基、第二級アミノ基及び加水分解性基含有 珪素基若しくは水酸基含有珪素基(好ましくは加水分解 性基含有珪素基)をそれぞれ一つ持つ化合物(化合物 (g)) と、化合物 (g) 中の第一級アミノ基及び第二 級アミノ基と化学当量の化合物 (e)、化合物 (f)及 びアクリロニトリルから選ばれる1種又は2種以上とを 反応させる方法

【0019】(3) R1 が上記一般式(3) で示され、 Yが上記一般式 (10) で示される化合物 化合物(g)と、化合物(g)中の第一級アミノ基と化

学当量の化合物 (e)、化合物 (f) 及びアクリロニト リルから選ばれる1種又は2種以上とを反応させた後、 化合物(g)中の第二級アミノ基と化学当量の式 R7 NCO(R<sup>7</sup> は上記と同意義)で表されるモノイソシア ネート化合物(化合物(h))を反応させる方法

(4) R1 が上記一般式 (4) で示され、Yが2価の有 機基である化合物

30 化合物 (g) と、化合物 (g) 中の第一級アミノ基と化 学当量の化合物(h)とを反応させる方法

【0020】(5) R! が上記一般式(5) で示され、 かつ一般式 (5) 中のR8 及びR9 が上記一般式 (3) で示され、Yが2価の有機基である化合物

化合物(g)と、化合物(g)中の第一級アミノ基と2 化学当量の化合物(e)、化合物(f)及びアクリロニ トリルから選ばれる1種又は2種以上とを反応させる方 洪

(6) R<sup>1</sup> が上記一般式 (5) で示され、かつ一般式

(5) 中のR<sup>8</sup> が上記一般式 (3) で示されR<sup>9</sup> が上記 一般式(7)で示され、Yが2価の有機基である化合物 化合物(g)と、化合物(g)中の第一級アミノ基と化 学当量の化合物 (e)、化合物 (f)及びアクリロニト リルから選ばれる1種又は2種以上とを反応させた後、 この反応により生成した第二級アミノ基と化学当量の化 合物(h)を反応させる方法。

(7) R<sup>1</sup> が上記一般式 (6) で示され、Yが2価の有 機基である化合物

化合物(d)と、化合物(d)中の第一級アミノ基と化 (c) は、以下の (1)  $\sim$  (7) の方法により製造する 50 学当量のマレイミド化合物 (化合物 (i)) とを反応さ

0 せる方法。 【0021】化合物(d)としては、yーアミノプロピ ルトリメトキシシラン、ャーアミノプロピルトリエトキ シシラン、ソーアミノプロピルメチルジメトキシシラ ン、γーアミノプロピルメチルジエトキシシラン、アミ ノフェニルトリメトキシシラン等が挙げられる。 【0022】化合物 (e) としては、(メタ) アクリル 化合物、ビニルケトン化合物、ビニルアルデヒド化合 物、その他の化合物等が挙げられる。(メタ)アクリル 化合物として、メチル (メタ) アクリレート、エチル (メタ) アクリレート、プロピル (メタ) アクリレー ト、イソプロピル (メタ) アクリレート、ブチル (メ タ) アクリレート、イソプチル (メタ) アクリレート、 t-プチル (メタ) アクリレート、ペンチル (メタ) ア クリレート、アミル (メタ) アクリレート、イソアミル (メタ) アクリレート、ヘキシル (メタ) アクリレー ト、ヘプチル (メタ) アクリレート、オクチル (メタ) アクリレート、2-エチルヘキシルアクリレート、ノニ ル (メタ) アクリレート、デシル (メタ) アクリレー ト、イソデシル (メタ) アクリレート、ウンデシル (メ タ) アクリレート、ドデシル (メタ) アクリレート、ラ ウリル (メタ) アクリレート、オクタデシル (メタ) ア クリレート、ステアリル (メタ) アクリレート、テトラ ヒドロフルフリル (メタ) アクリレート、プトキシエチ ル (メタ) アクリレート、エトキシジエチレングリコー ル (メタ) アクリレート、ベンジル (メタ) アクリレー ト、シクロヘキシル (メタ) アクリレート、フェノキシ エチル (メタ) アクリレート、ポリエチレングリコール (メタ) アクリレート、ポリプロピレングリコール (メ タ) アクリレート、メトキシエチレングリコール (メ タ) アクリレート、エトキシエチレングリコール (メ タ) アクリレート、メトキシポリエチレングリコール (メタ) アクリレート、メトキシポリプロピレングリコ ール (メタ) アクリレート、ジシクロペンタジエニル (メタ) アクリレート、ジシクロペンタニル (メタ) ア クリレート、ジシクロペンテニル (メタ) アクリレー ト、トリシクロデカニル (メタ) アクリレート、ボルニ ル (メタ) アクリレート、イソボルニル (メタ) アクリ レート、ジアセトン (メタ) アクリレート、イソプトキ シメチル (メタ) アクリレート、Nーピニルピロリド ン、Nービニルカプロラクタム、Nービニルホルムアル デヒド、N. Nージメチルアクリルアミド、tーオクチ ルアクリルアミド、ジメチルアミノエチル (メタ) アク リレート、ジエチルアミノエチル (メタ) アクリレー ト、7-アミノー3, 7-ジメチルオクチル (メタ) ア クリレート、N. Nージメチル (メタ) アクリルアミ ド、N、N' ージメチルアミノプロピル (メタ) アクリ ルアミド、アクリロイルモルホリン等の他、東亞合成化 学工業社製の商品名: アロニックスM-102, M-1

【0023】更に、トリメチロールプロパントリ(メ タ) アクリレート、ペンタエリスリトール (メタ) アク リレート、ペンタエリスリトールテトラ (メタ) アクリ レート、エチレングリコールジ (メタ) アクリレート、 テトラエチレングリコールジ (メタ) アクリレート、ポ リエチレングリコールジ (メタ) アクリレート、1、4 10 ープタンジオールジ (メタ) アクリレート、1, 6-ヘ キサンジオールジ (メタ) アクリレート、ネオペンチル グリコールジ (メタ) アクリレート、トリメチロールプ ロパントリオキシエチル (メタ) アクリレート、トリス (2-ヒドロキシエチル) イソシアヌレートトリ (メ タ) アクリレート、トリス (2-ヒドロキシエチル) イ ソシアヌレートジ (メタ) アクリレート、トリシクロデ カンジメタノールジ (メタ) アクリレート、ビスフェノ ールAのグルシジルエーテルに (メタ) アクリレートを 付加させたエポキシ (メタ) アクリレート等の多官能性 20 化合物及び該多官能性化合物の市販品としての、三菱化 学社製の商品名:ユピマーUV, SA1002, SA2 007、大阪有機化学社製の商品名: ビスコート70 0、日本化薬社製の商品名:カヤハード R604, D PCA-20, DPCA-30, DPCA-60, DP CA-120, HX-620, D-310, D-33 東亞合成化学工業社製の商品名:アロニックスMー

名:カヤハード TC110S, R629, R644、

大阪有機化学社製の商品名: ピスコート3700等が挙

210, M-215, M-315, M-325等が挙げ られる。 【0024】上記の化合物の他、アルコキシシリル基を 30 有する νーメタクリロキシプロピルトリメトキシシラ ン、 ャーメタクリロキシプロピルトリエトキシシラン. γーメタクリロキシメチルジメトキシシラン、γーメタ クリロキシメチルジエトキシシラン、ャーアクリロキシ プロビルトリメトキシシラン、ソーアクリロキシメチル ジメトキシシラン等が挙げられる。ビニルケトン化合物 としては、ビニルアセトン、ビニルエチルケトン、ビニ ルブチルケトン等が、ビニルアルデヒド化合物として は、アクロレイン、メタクロレイン、クロトンアルデヒ ド等が、その他の化合物としては、無水マレイン酸、無 40 水イタコン酸、イタコン酸、クロトン酸、N-メチロー ルアクリルアミド、ダイアセトンアクリルアミド、N-[3-(ジメチルアミノ)プロピル]メタクリルアミ ド、N. Nージメチルアクリルアミド、N. Nージエチ ルアクリルアミド、N-t-オクチルアクリルアミド N-イソプロピルアクリルアミド等が挙げられる。 【0025】上記化合物の他、その内部に弗索原子、硫 黄原子又はリン原子を含む化合物も含まれる。弗索原子 を含む化合物としては、パーフルオロオクチルエチル (メタ) アクリレート、トリフルオロエチル (メタ) ア 50 クリレート等が、リン原子を含む化合物としては、(メ

11、M-114、M-117、日本化蓼社製の商品

11

タ) アクリロキシエチルフェニルアシッドホスフェート 等が挙げられる。上記化合物(e) の中でも、反応のし 易さ、広く市販され入手の容易さの点から、メチルアク リレート、エチルアクリレート、プロピルアクリレート、オ クチルアクリレート、ローブチルアクリレート、オ クチルアクリレート、2 — エチルヘキシルアクリレート ト、ラウリルアクリレート等が好ましい。この内、速硬 化性を付与するにはメチルアクリレート、エチルアクリ レートが伸に乗しく、表軟性を付与するには2 ーエチ ルヘキシルアクリレート、ラウリルアクリレートが特に 好ましい。又、化合物(e) は、1 種又は 2種以上使用 できる。

[0026]化合物(計)(マレイン酸ジエステル)としては、マレイン酸ジメチル、マレイン酸ジュチル、マレイン酸ジューエテル、マシーイン酸ジューエテルへキシル、マレイン酸ジオケチル、マン・カースを受けられ、これらは1種又は2種以上使用できる。これらの中でも、反応のし易さ、広く市販されみ手の容易さの売から、マレイン酸ジオチル、マレイン酸ジエチル、マレイン酸ジブチル、マレイン酸ジューエチルへキシルが設ましい。又、化合物(計)は、相切は1種以は2種以上使用できる。

【0027】化合物(g)としては、N-β(アミノエ チル) ーyーアミノプロピルトリメトキシシラン、N-B (アミノエチル) - y - アミノプロピルトリエトキシ シラン、Ν-β (アミノエチル) - γ-アミノプロピル メチルジメトキシシラン、N-β (アミノエチル)-y -アミノプロピルメチルジエトキシシラン、N-3-「アミノ (ジプロピレンオキシ) ] アミノブロピルトリ メトキシシラン、 (アミノエチルアミノメチル) フェネ チルトリメトキシシラン、N-(6-アミノヘキシル) アミノプロピルトリメトキシシラン、N- (2-アミノ エチル) -11-アミノウンデシルトリメトキシシラ ン、この他特殊アミノシランである信越化学工業社製、 商品名: KBM6063, X-12-896, KBM5 76, X-12-565, X-12-580, X-12 -5263. KBM6123. X-12-575. X-12-562, X-12-5202, X-12-520 4、KBE9703等が挙げられる。上記の化合物 (g) の中でも、反応のし易さ、広く市販され入手の容 易さの点から、N-β (アミノエチル) -y-アミノブ 40 ロピルトリメトキシシラン、N-B (アミノエチル) γ-アミノプロピルトリエトキシシラン、N-β (アミ

[0028] 化合物 (h) としては、イソシアン酸エードル、イソシアン酸nーペキシル、イソシアン酸nートルエンスルホニル、イソシアン酸 pートルエンスルホニル、イソシアン酸 ローストル・オンアン酸 ペーストキンル、イソシアンを酸ペンジル、イソシアン を 2 - メトキンフェニル等の他、信越化学工業社製商品名:KBM9007 (yーイソシアネートプロビルトリ

ノエチル) - ャーアミノプロピルメチルジメトキシシラ

ンが好ましい。

メトキシンラン)等のイソンアネートシラン等が挙げられる。化合物(i)としては、Nーフェニルマレイミ
N、Nーシワーヘキシルマレイミド、ヒドロキンフェニ
ルモノマレイミド、Nーラウレルマレイミド、ジエチル・レス・シーシャンイミド、Nーラウレルマレイミド、ジエテル・マレイミド等が挙げられる。》上配化合物(a)と上記化合物(b)とを反応させて、ウレクンブレボリマーとも方法法、ポリオール化合物と近がイソフィードへ合物を反応させてウレタンブレボリマーを製造する通常の方法に軍じて行えば良い。又、上配化合物(c)とクンブレボリマーを製造する通常の方法に軍して行えば良い。又、上配化合物(c)とクンプレボリマーとを反応させて、シリル化ウレクンス・素樹脂(A)とする方法は、50~100℃で、30分間へ、3時間等(A)とする方法は、50~100℃で、30分間へ、3時間等(A)とする方法は、50~100℃で、30分間へ、3時間等(A)といる。

【0029】 (II) 分子中に、①反応性理素基と、これに加えて② (チオ) ウレタン結合、尿素結合、配換尿素結合、マイケル付加反応由来の窒素原子又は硫黄原子の中から選択される一つ以上を有するビニル重合体

(B) (以下、単にビニル重合体 (B) ということがある。) について

20 このビニル重合体(B)は、下記(b-1)/(b-3)の共重合体、(b-2)/(b-3)の共重合体、(b-1)/(b-3)の共重合体、(b-1)/(b-3)の共重合体の中から選択される一つ以上からなるビニル重合体である。(b-1):

○同一分子内に下配一般式(11)又は(12)で示される基及びイソシアネー・基を有する化合物と、②下配一般式(13)、(14)、(15)、(16)、(17)、(18)、(19)又は(20)で示される化合物を反応させて得られる加水分解性建業基合有不飽和有額格へ含物。

[0030]

[化11]

$$H_2C = C - (11)$$

【化 1 2 】 HC = C — (12)

【化13】

$$(R^{15}O)_p - Si - R^{17} - N - H$$
 (13)  
 $HC - CH - C - Z$   
 $R^{18} R^{20} O$ 

[
$$\mathbb{K}14$$
]

 $R^{16}_{i}_{3p}$ 
 $(R^{15}O)_{p} - Si - R^{17} - N - H$ 
 $H_{2}C - CH_{2}CN$ 

(14)

[0 0 3 1] [(k1 5]  $(R^{15}O)_{p} = \stackrel{1}{SI} = \stackrel{1}{R^{17}} = \stackrel{N}{N} = \stackrel{H}{H}$  $HC = CH_{2} \stackrel{(15)}{C} = O$ 

[
$$\#$$
1 6]
$$(R^{15}O)_{p} - \overset{R^{15}}{\text{Si}} - \overset{N}{\text{N}} - \overset{H}{\text{H}}$$

$$\overset{I}{\overset{C}{\overset{C}{\text{U}}}} - \overset{N}{\overset{C}{\overset{C}{\text{N}}}} - R^{22}$$
(16)

[(£1 7]  

$$R_{i,p}^{Id}$$
  
 $R^{IS}O)_{p} \leftarrow Si - R^{17} - N - H \quad (17)$   
 $R^{23}$ 

[(£18]  

$$R^{16}_{3p}$$
  
 $(R^{15}O)_p - Si - R^{17} \cdot N - R^{24} \cdot N - H$  (18)  
 $V^1$   $W^1$ 

[(£19]  

$$R^{16}_{3p}$$
  
 $(R^{15}O)_p - SI - R^{17} - N - H$   
 $R^{24} - N - V^2$ 

[(£ 2 0 ]  

$$R^{16}_{3,p}$$
  
 $(R^{15}O)_{p} - Si - R^{17} - SH$  (20)

[0032] 但し、上肥一般式(11)におけるR\*! は 但 上配と同意義であり、上配一般式(13)~(20) に は おけるR\*! は大乗原子又は投業敷1~6個のアルキル基 及 を、R<sup>16</sup>は水乗原子又は投業敷1~20個のアルキル基。 「フリール基又はアラルキル基を、pは1~3の整数を、 ② 取「12 民衆政・1~10個の側面が有っても良いアルキレン基又はアリーレン基を、R<sup>18</sup>は水乗原子又はスーCO QR<sup>18</sup>で示される基(R<sup>18</sup>は分子最500以下の有機基 を示す。)を、R<sup>20</sup>は水栗原子、又はメチル基を、R<sup>21</sup>はフェニル基、シクロヘキシル番又は炭栗数1~200 50 物

置換又は非置換の一価の有機基を、R<sup>22</sup>は炭素数1~1 0個のアルキル基、アリール基又はアラルキル基を、R <sup>23</sup>は水素原子、フェニル基又は炭素数1~20個の置換 若しくは非置換の有機基を、R<sup>24</sup>は分子最500以下の 置換又は非置換の二価の有機基をそれぞれ示す。

(但し、R<sup>15</sup>、R<sup>16</sup>又はR<sup>17</sup>は上記と同意義であり、X は1~3の整数である。)

[0034] V<sup>1</sup>、W<sup>1</sup>、V<sup>2</sup> 及びW<sup>2</sup> は、下配一般式 (22)、(23)、(24) 又は(25) で示される 基をそれぞれ示し、W<sup>2</sup> は、V<sup>2</sup> が下配一般式(22) のとき下配一般式(22)、(23)、(24) 又は

20 (25)、V<sup>2</sup> が下記一般式 (23)のとき下記一般式 (22)、(23)、(24)又は(25)、V<sup>2</sup> が下 記一般式 (24)のとき下記一般式 (22)、(23)又は (24)、V<sup>2</sup> が下記一般式 (25)のとき木栗原子をそれぞれ示す。

但し、上記一般式(22)、(23)、(24)及び(25)で示される基におけるR<sup>18</sup>、R<sup>20</sup>、R<sup>21</sup>、R<sup>22</sup>及びZは上記と同意義である。 [0035](b-2):

①下記一般式 (26) で示される多価 (メタ) アクリレート系化合物又は多価アリル系化合物と、②上記一般式 (13)、(14)、(15)、(16)、(17)、(18)、(19) 又は (20) で示される化合物を反応させて得られる加水分解性珪素基含有不飽和有機化合

[45.26]

$$\begin{pmatrix} R^{2\delta} \\ H_2C = C - B - O \end{pmatrix}_{m} A - \begin{pmatrix} O & R^{27} \\ 0 - C - C = CH_2 \end{pmatrix}_{n} (26)$$

但し、Aは分子未端に下記一級式 (27) (a) で示さ れる基と他の分子未端に下記一級式 (27) (b) で示 される基を有する (メタ) アクリル系又はアリル系化合 物の扱基を、Bは一CO一又は一CH: −を、R<sup>21</sup>は記 が一CO一のときれ実頭不又はナチル基、B3 →CH: \*10

15

\*一のとき水業原子を、R<sup>27</sup>は水業原子、炭素数1~10 個のアルキル基、アリール基又はアラルキル基を、m及 びnは1~3の整数をそれぞれ示す。 【化27】

$$\begin{pmatrix} R^{25} \\ H_2C = C - B - O \end{pmatrix}_{-} (a), \qquad \begin{pmatrix} O & R^{27} \\ 0 & C - C - C = CH_2 \end{pmatrix} (b) \qquad (2)$$

但し、上記一般式 (27) におけるR<sup>26</sup>、R<sup>27</sup>は上記と 同意義である。

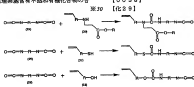
【0036】(b-3):下記一般式(28)の構造を 有する重合性ビニル基含有化合物 【化28】

$$H_2C = C$$
 $C - O - R^{16}$ 
 $O$ 
 $O$ 

但し、上記一般式 (28) におけるR<sup>20</sup>、R<sup>18</sup>は上記と 同意義である。

[0037] 次に、上記(b-1)、(b-2)、(b-3) の夫々について具体例を用いて詳しく説明する。(b-1) 加水分解性珪素基合有不飽和有機化合物の合成について

※①同一分子内に上配一般式(11)又は(12)で示される基及びインシアネート基を有する化合物について上記化合物の具体例としては、mーイソプロペニルーα、αージメチルペンジルイソシアネート、2・メタクリロイロキシエチルインシアネート・解か挙行とした。これ実社製、カレンズMOI:商品名、昭和電工社製)を用いることができる。《尚、①上記一般式(11)で示される基及ビイシアネート基を有する化合物は、例えば以下の合成反応式に示す方法により製造することもできる。(下記の合成反応式における各化合物については、それら代析型された(29)~(29)の数字に基づいて、一般式(29)~(32)で示される化合物と呼ぶ、)



[0039]上紀一般式 (29) で示されるジイソシア ネート化合物と上記一般式 (30) ~ (32) で示され る化合物を反応せる方路は、20~100でで1~2 00時間行われるが、200時間を超えて反応させても 何ら問題なく、場合によっては重合禁止剤を存在させて も良い。上記一般式 (29) で示されるジイソシアネー ト化合物としては、前出シリル化ウレタン系制器 (A) の化合物 (b) 等があげられる。上記一般式 (30) で 示される化合物としては、アクリルアミド、アリルアミ ン、アリルアランと (メタ) アクリル酸、メタクリル 酸、アクリル酸エステル若しくはメタクリル酸エステル との反応物等が挙げられる。上記一般式 (31) で示さ れる化合物としては、フルフリルメルカプタン、アリル メルカプタン等が挙げられる。

[0040]上記一般式(32)で示される化合物としては、4-ヒドロキンプチルアクリレート、2-ヒドロキンプチルアクリレート、2-ヒドロキンプロビルアクリレート、2-アクリロイロキンプロビルアクリレート、メタクリル酸-2-ヒドロキンプロビル、N-メチルロールアクリル 配-2-ヒドロキンプロビル、N-メチルロールアクリル

ルアミド等のヒドロキン基含有 (メタ) アクリレート、
アリルアルコール、アリルフェノール、オイゲノール、
ヒドロキンステレン、3 - メチルー1 ーブチンー3 - オ
ール、3 - メチルー1 ーベンテンー3 - オ
ール、3 - メチルー1 ーベンテン・3 - オ
ール、3 - メチルー1 ーベンテン・3 - オ
ール、プロパルギル
アルコール、2 - メチルー3 - ブ
トンデンンと酸、アカリル酸、メタクリル酸、フルアリルアルコール、9 - デセノールー1、5 - ヘキセンー1 - オール、2 - ヒドロキンデルビニルエ
- テル、4 - ヒドロキンブデルビニルエーテル、ジエチ
レングリコールモノブチルエーテル、第3挙挙げられる。)
[0041] ②上記一般式(13)、(14)、(15)、(16)、(17)、(18)、(19) 又は

上記一般式(13)で示される化合物について 下記一般式(33)で示される化合物と下記一般式(3 4)で示される化合物を反応することにより製造するこ\*

(20) で示される化合物について

\*とができる。但し、下記一般式(33)におけるR<sup>15</sup>、R<sup>16</sup>、R<sup>17</sup>及びp並びに下記一般式(34)におけるR<sup>18</sup>、R<sup>20</sup>及びZは、上記と同意義である。

[化30] R<sup>16</sup>3-p

[化31] HC=CH-C-Z (34)

上記一般式 (33) で示される化合物と上記一般式 (34) で示される化合物の反応は、20~100℃で1~200時間行われる。

【0042】その合成反応式(マイケル付加反応)の一 例を示すと以下のようである。

【化32】

(H<sub>2</sub>CO)<sub>3</sub>SI-R-NH<sub>2</sub> + (H<sub>3</sub>CO)<sub>3</sub>SI-R-NH

上記一般式 (33) で示される化合物としては、ッ一ア ミノプロセルメチルジメトキンシラン、ッーアミノプロ ビルメチルジェトキシンラン、ッーアミノプロビルトリ メトキシシラン、ッーアミノプロビルトリエトキシンラ ン、アミノフェニルトリメトキシシラン等が挙げられ ス

【0043】上記一般式 (34) で示される化合物とし ては、(メタ) アクリル化合物、ビニルケトン化合物、 ビニルアルデヒド化合物、その他の化合物、マレイン酸 30 ジエステル等が挙げられる。 (メタ) アクリル化合物と して、メチル (メタ) アクリレート、エチル (メタ) ア クリレート、プロピル (メタ) アクリレート、イソプロ ピル (メタ) アクリレート、ブチル (メタ) アクリレー ト、イソブチル (メタ) アクリレート、セーブチル (メ タ)アクリレート、ペンチル(メタ)アクリレート.ア ミル (メタ) アクリレート、イソアミル (メタ) アクリ レート、ヘキシル (メタ) アクリレート、ヘプチル (メ タ) アクリレート、オクチル (メタ) アクリレート、2 ーエチルヘキシル (メタ) アクリレート、ノニル (メ タ) アクリレート、デシル (メタ) アクリレート、イソ デシル (メタ) アクリレート、ウンデシル(メタ)アク リレート、ドデシル (メタ) アクリレート、ラウリル (メタ) アクリレート、オクタデシル (メタ) アクリレ ート、ステアリル (メタ) アクリレート、テトラヒドロ フルフリル (メタ) アクリレート、ブトキシエチル (メ タ) アクリレート、エトキシジエチレングリコール (メ タ) アクリレート、ベンジル (メタ) アクリレート、シ クロヘキシル (メタ) アクリレート、フェノキシエチル (メタ) アクリレート、ポリエチレングリコール (メ

タ)アクリレート、ポリプロピレングリコール (メタ) アクリレート、メトキシエチレングリコール (メタ) ア クリレート、エトキシエチレングリコール (メタ) アク リレート、メトキシポリエチレングリコール(メタ)ア クリレート、メトキシポリプロピレングリコール(メ タ) アクリレート、ジシクロペンタジエニル (メタ) ア クリレート、ジシクロペンタニル(メタ)アクリレー ト、ジシクロペンテニル (メタ) アクリレート、トリシ クロデカニル (メタ) アクリレート、ボルニル (メタ) アクリレート、イソボルニル(メタ)アクリレート、ジ アセトン (メタ) アクリレート、イソプトキシメチル (メタ) アクリレート、N-ビニルピロリドン、N-ビ ニルカプロラクタム、Nービニルホルムアルデヒド、 N. N-ジメチルアクリルアミド、t-オクチルアクリ ルアミド、ジメチルアミノエチル (メタ) アクリレー ト、ジエチルアミノエチル(メタ)アクリレート、7-アミノー3, 7ージメチルオクチル (メタ) アクリレー ト、N、N-ジメチル (メタ) アクリルアミド、N。 40 N' ージメチルアミノプロピル (メタ) アクリルアミ ド、アクリロイルモルホリン等の他、東亞合成化学工業 社製の商品名:アロニックスM-102, M-111, M-114, M-117、日本化薬社製の商品名:カヤ ハード TC110S, R629, R644、大阪有機 化学社製の商品名: ビスコート3700等が挙げられ

【0044】上記の化合物の他、アルコキシシリル基を 有する y - メタクリロキンプロピルトリメトキシシラ ン、 y - メタクリロキンプロピルトリエトキシシラン、 50 y - メタクリロキンメチルジメトキシシラン、 y - メタ

【0048】上記一般式 (16) で示される化合物につ いて

[化33]

ては、N-フェニルマレイミド、N-シクロヘキシルマ レイミド、ヒドロキシフェニルモノマレイミド、Nーラ ウレルマレイミド、ジエチルフェニルモノマレイミド、 N- (2-クロロフェニル) マレイミド等が挙げられ

と同意鏡である。両者の反応は、20~100℃で1~ 200時間行われる。 【0047】下記一般式 (35) で示される化合物とし

上記一般式 (15) で示される化合物について 上記一般式 (33) で示される化合物と下記一般式 (3 5) で示される化合物を反応することにより製造するこ とができる。下記一般式 (35) におけるR21は、上記

上記一般式 (33) で示される化合物とアクリロニトリ ルを反応することにより製造することができる。両者の 反応は、20~100℃で1~200時間行われる。

チル、マレイン酸ジ2-エチルヘキシル、マレイン酸ジ オクチル等が挙げられる。上記一般式 (34) で示され る化合物は、1種又は2種以上使用できる。 【0046】上記一般式(14)で示される化合物につ いて

クリレート等が、リン原子を含む化合物としては、(メ タ)アクリロキシエチルフェニルアシッドホスフェート 等が挙げられる。マレイン酸ジエステルとしては、マレ 20 イン酸ジメチル、マレイン酸ジエチル、マレイン酸ジブ

**黄原子又はリン原子を含む化合物も含まれる。弗素原子** を含む化合物としては、パーフルオロオクチルエチル (メタ) アクリレート、トリフルオロエチル (メタ) ア

プロピルトリメトキシシラン、ャーアクリロキシメチル ジメトキシシラン等が挙げられる。ビニルケトン化合物 としては、ビニルアセトン、ビニルエチルケトン、ビニ ルプチルケトン等が、ビニルアルデヒド化合物として は、アクロレイン、メタクロレイン、クロトンアルデヒ ド等が、その他の化合物としては、無水マレイン酸、無 水イタコン酸、イタコン酸、クロトン酸、Nーメチロー ルアクリルアミド、ダイアセトンアクリルアミド、Nー [3-(ジメチルアミノ)プロピル]メタクリルアミ ド. N. Nージメチルアクリルアミド、N. Nージエチ ルアクリルアミド、N-t-オクチルアクリルアミド、 N-イソプロピルアクリルアミド等が挙げられる。 【0045】上記化合物の他、その内部に弗素原子、硫

クリロキシメチルジエトキシシラン、ソーアクリロキシ

いて y - アミノプロビルメチルジメトキシシラン、y - アミ ノプロピルメチルジエトキシシラン、ャーアミノプロピ **ルトリメトキシシラン、γ-アミノプロピルトリエトキ** シシラン、N-フェニルーャーアミノプロピルトリメト

キシシラン、Nーナフチルーyーアミノプロピルトリメ

トキシシラン、N- (n-ブチル) -y-アミノブロピ

ルトリメトキシシラン、N-フェニルーャーアミノプロ

ピルメチルジメトキシシラン、Nーナフチルーッーアミ

ル) - γ - アミノプロピルメチルジメトキシシラン、N

-エチル-γ-アミノイソプチルトリメトキシシラン、 N-メチル-y-アミノプロピルメチルジメトキシシラ

ン、N-メチル-γ-アミノプロピルトリメトキシシラ

上記一般式 (18) 及び (19) で示される化合物につ

下記一般式 (36) で示される化合物と上記一般式 (3 4) で示される化合物、アクリロニトリル、上記一般式

(35) で示される化合物又は上記モノイソシアネート

化合物を反応することにより製造することができる。該 反応は、20~100℃で1~200時間行われる。

【0050】下記一般式(36)で示される化合物とし

ては、Ν-β (アミノエチル) -γ-アミノプロピルト

リメトキシシラン、Ν-β (アミノエチル) -γ-アミ

ノプロピルメチルジメトキシシラン、N-β(アミノエ

チル) - y - アミノプロピルトリエトキシシラン、N-

β (アミノエチル) - γ - アミノプロピルエチルジエト キシシラン、ャーアミノプロピルジメチルメトキシシラ

キシシラン、N- (6-アミノヘキシル) -3-アミノ

ル) -11-アミノウンデシルトリメトキシシラン等が

プロピルトリメトキシシラン、N-(2-アミノエチ

40 ン、(アミノエチルアミノメチル)フェネチルトリメト

ト記一般式 (20) で示される化合物について

50 上記一般式 (20) で示される化合物としては、 y - メ

ン等が挙げられる。

いて

30

ノプロピルメチルジメトキシシラン、N-(n-プチ

トキシフェニル等が挙げられる。 【0049】上記一般式 (17) で示される化合物につ

り製造することができる。上記式におけるR19は、上記 と同意義である。両者の反応は、20~100℃で1~ 200時間行われる。モノイソシアネート化合物として は、イソシアン酸エチル、イソシアン酸nーヘキシル、 イソシアン酸nーデシル、イソシアン酸pートルエンス ルホニル、イソシアン酸ペンジル、イソシアン酸2-メ

上記一般式 (33) で示される化合物と式R22NCOで

(11)

特開2003-238795

挙げられる。 【化34】

21 ルカプトプロピルメチルジメトキシシラン、ャーメルカ プトプロピルメチルジエトキシシラン、γーメルカプト プロピルトリメトキシシラン、ャーメルカプトプロピル トリエトキシシラン等が挙げられる。

【0051】 ③上記①化合物と上記②化合物から(b-\*

\*1) の合成について その合成反応式(置換尿素結合の生成)の一例を示すと 以下のようである。 [化35]

【0052】上記一般式 (11) 又は (12) で示され る基及びイソシアネート基を有する化合物(上記①化合 物) と上配一般式 (13)~(20) で示される化合物 (上記②化合物) の反応は、20~50℃で1~200 20 2M、30002A等も使用可能である。 時間なされるが、200時間を超えて反応させても何ら 問題はない。この際、場合によっては、重合禁止剤を存 在させても良い。

【0053】(b-2)加水分解性珠囊基含有不飽和有 機化合物の合成について

①上記一般式 (26) で示される多価 (メタ) アクリレ ート系化合物又は多価アリル系化合物の具体例としては ブタンジオール、ヘキサンジオール、エチレングリコー ル、プロピレングリコール、ジエチレングリコール、ト リエチレングリコール、トリプロピレングリコール、グ リセリン、ネオペンチルグリコール、トリメチロールブ ロパン、ペンタエリスリトール、ジベンタエリスリトー ル、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコー ル等のポリオール化合物のポリアクリレート若しくはポ リメタクリレートであり、例えば、エチレングリコール ジ (メタ) アクリレート、トリエチレングリコールジ (メタ) アクリレート、ネオペンチルグリコールジ (メ タ) アクリレート、トリメチロールプロパントリ (メ タ) アクリレート、ペンタエリスリトールトリ (メタ) アクリレート、ジペンタエリスリトールヘキサ (メタ) アクリレート、1,6-ヘキサンジオールジ(メタ)ア クリレート等が挙げられ、上記ポリオール化合物のポリ グリシジルエーテルの (メタ) アクリル酸付加物として 市販されている共栄化学社製、商品名:エポキシエステ N40EM, 70PA, 200PA, 80MF, 300

【0054】多価アリル系化合物は、上記多価(メタ) アクリレート系化合物がその両末端等の少なくとも二つ の末端が (メタ) アクリロイル基になっているのに対し て、一末端が (メタ) アクリロイル基であり、少なくと もその他末端がアリル基になっている化合物である。そ れらの化合物としては、多価(メタ)アクリレート系化 合物の上記具体例の一末端の (メタ) アクリロイル基が アリル基になっている化合物が挙げられる。

①上記一般式 (26) で示される多価 (メタ) アクリレ 30 一ト系化合物又は多価アリル系化合物と②上記一般式

(13), (14), (15), (16), (17), (18) (19) 又は(20) で示される化合物とを 反応させて (b-2) が合成される。

【0055】(b-2)の合成は、上記Oの化合物と上 記②の化合物を20~50℃で1~200時間反応する ことによりなされる。反応は200時間を超えて反応さ せても何ら問題はない。この際、場合によっては、重合 禁止剤を存在させても良いその合成反応式(マイケル付 加反応) (マイケル付加反応由来の窒素原子、硫黄原子 40 の生成)の一例を示すと以下のようである。

[0056] [化36]

【0057】 (b-3) 上記一般式 (28) の重合性ビ ニル基含有化合物について

上記重合性ビニル基含有化合物の具体例としては、アク リル酸、メタクリル酸、アクリル酸エステル若しくはメ タクリル酸エステル(以下、これらを(メタ)アクリレ ートと記す。) 等が挙げられる。

【0058】 (メタ) アクリレートとしては、メチル (メタ) アクリレート、エチル (メタ) アクリレート、 n-プロビル (メタ) アクリレート、イソプロビル (メ タ)アクリレート、nープチル(メタ)アクリレート、 イソプチル (メタ) アクリレート、secープチル (メ タ) アクリレート、tertープチル (メタ) アクリレ ート、n-ヘキシル (メタ) アクリレート、2-エチル ヘキシル (メタ) アクリレート、ドデシル (メタ) アク リレート、テトラデシル (メタ) アクリレート、ヘキサ デシル (メタ) アクリレート、オクタデシル (メタ) ア クリレート等アルキル基の炭素数が1~20個のアクリ ル酸若しくはメタクリル酸のアルキルエステル;シクロ ヘキシルアクリレート、シクロヘキシルメタクリレー ト、ベンジルアクリレート、ベンジルメタクリレート、 フェニルアクリレート、フェニルメタクリレート、イソ ボルニルアクリレート、イソボルニルメタクリレート、 ジメチルアミノエチルアクリレート、ジメチルアミノエ チルメタクリレート、tertープチルアミノエチルア クリレート、tertープチルアミノエチルメタクリレ ート、シクロヘキシルアミノエチルアクリレート、シク ロヘキシルアミノエチルメタクリレート、グリシジルア クリレート、グリシジルメタクリレート、テトラヒドロ フランアクリレート、テトラヒドロフランメタクリレー ト、アリルアクリレート、アリルメタクリレート、2-

ヒドロキシエチルアクリレート、2-ヒドロキシエチル メタクリレート、ヒドロキシプロピルアクリレート、ヒ ドロキシプロピルメタクリレート、2-ヒドロキシ-3 ーフェノキシプロピルアクリレート、2ーヒドロキシー 3-フェノキシプロピルメタクリレート、トリメチロー ルプロパントリアクリレート、トリメチロールプロパン トリメタクリレート、東亜合成社製商品名:M-110 及びM-111、シェル化学社製商品名:ベオバ9及び ベオバ10、トリフルオロエチルメタクリレート等が挙 30 げられる。これら重合性ビニル基含有化合物(b-3) は、1種に限らず、2種以上を用いることができる。 【0059】 (II) ビニル重合体(B) の合成につい

ビニル重合体 (B) の重合法は、これら (b-1)~ (b-3) モノマーの重合に通常行われているラジカル 重合、アニオン重合、カチオン重合等、既知の方法のい ずれも採用することができる。特に、2, 2'-アゾビ スイソプチロニトリル、2, 2′ーアゾピス(2ーメチ ルプチロニトリル)、2, 2' -アゾビス(2, 4-ジ 40 メチルパレロニトリル)、2、2′ーアゾピス(2ーメ チルー4ートリメトキシシリルペントニトリル)、2, 2'-アゾピス(2-メチル-4-メチルジメトキシシ リルペントニトリル) 、和光純素工業社製商品名: VA -046B, VA-057, VA-061, VA-08 5, VA-086, VA-096, V-601, V-6 5及びVAm-110等のアゾ化合物、ベンゾイルパー オキシド、t-アルキルパーオキシエステル、アセチル パーオキシド、ジイソプロピルパーオキシカーポネート 等の過酸化物重合開始剤の存在下行う、ラジカル重合法 が好適である。この際、ラウリルメルカプタン、γーメ

ルカプトプロピルトリメトキシシラン、γーメルカプト プロピルメチルジメトキシシラン、チオーβーナフトー ル、チオフェノール、n-ブチルメルカプタン、エチル チオグリコレート、イソプロピルメルカプタン、t-ブ チルメルカプタン、ャートリメトキシシリルブロピルジ スルフィド等の連鎖移動剤の存在下に重合を行うことが できる。重合反応は、20~200℃、特に50~15 0℃の温度で数時間~数十時間行うことが好ましい。

又、キシレン、トルエン、アセトン、メチルエチルケト ン、酢酸エチル、酢酸プチル等の溶媒の存在下に重合を 10 行うことができる。これらの溶媒は、重合終了後、必要 に応じて滅圧蒸留等の方法で除去してもよく、これらの 溶鍵を除去しないでウレタン系樹脂 (A) と混合して本 発明の硬化性樹脂組成物としても良い。

【0060】(III)変成シリコーン樹脂(C)につ WT

本発明に使用される変成シリコーン樹脂(C)は、分子 中に反応性珪素基を有するオキシアルキレン系重合体 (ポリエーテル) であり、特公昭45-36319号、 同46-12154号、同特開平3-47825号、同 20 平3-72527号、同3-79627号公報等に記載 されている重合体(通常、変成シリコーン樹脂と呼ばれ ている。) である。

【0061】この変成シリコーン樹脂(C)における反 応性珪素基は、下記一般式 (37) で示されるトリオル ガノシロキシ基であり、

[化37]

$$\begin{bmatrix}
R^{28}_{2b} \\
SI - O \\
X_{b}
\end{bmatrix}_{m}^{R^{28}_{2b}} (37)$$

(式中、Xは水酸基または加水分解性基であり、2個以 上存在するとき、それらは、異なっていても、同じであ ってもよい、R28は炭素数1~20の1価の炭化水素基 または (R'') 3 - SiO- (R''は炭素数1~20の\*

(ここで、 $R^{30}$ は同種又は異種の炭素数  $1\sim20$  の 2 価 40 ペンジル基などのアラルキル基より選ばれ、さらに式 の炭化水素基)、 dは0または1を表わす。]

白金ブラック、塩化白金酸、白金アルコール化合物、白 金オレフィンコンプレックス、白金アルデヒドコンプレ ックス、白金ケトンコンプレックスなどの白金系化合物 を触媒として付加反応させる事により製造することがで きる。

【0063】上記一般式 (39) において、R28は炭素 数1~20の同種又は異種の1価の炭化水素基、たとえ ばメチル、エチルなどのアルキル基;シクロヘキシルな どのシクロアルキル基;フェニル基などのアリール基; \*1価の炭化水素基であり、3個のR''は同じであっても よく、異なっていてもよい)それらは同じであってもよ く異なっていてもよい、a は0、1、2または3、bは 1または2を示す。m個の

[(1:38]

(14)

におけるbは異なっていてもよい。mは0または1~1 9の整数を示す。但し、a+∑b≥1を満足するものと

【0062】この様な反応性珪素基を有するオキシアル キレン系重合体 (ポリエーテル) は、例えば、下記一般 式(39)で示される水素化シリコン化合物と、

[化39]

$$H = \begin{bmatrix} R^{28}_{2,b} \\ | & R^{28}_{2,b} \\ | & Si - O \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} R^{28}_{2,b} \\ | & Si - Xa \end{bmatrix}$$
(39)

(尚、R<sup>28</sup>、X、a、b、mは上記一般式 (37) にお けるのと同義である。)

下記一般式(40)で示されるオレフィン基を有するポ リエーテルとを、

[(£ 4 0 ] 
$$R^{29}$$
  
 $H_2C = C - Y - (O)_d - (40)$ 

「式中 R29 は水素原子または炭素数1~20の1価の 有機基、Yは-R30-、-R30OR30-、下配一般式 (41) で示される基である。

[(8.41]

(R') a - SiO-で示されるトリオルガノシロキシ 基も包含する(ここで、R'は炭素数1~20の同種ま たは異種の1価の炭化水素基を示す)。また、上配一般 式(39)において、Xはシラノール基又は異種もしく は同種の加水分解可能な基を示すが、ハロゲン基、ハイ ドライド基、アルコキシ基、アシルオキシ基、ケトキシ メート基、アミノ基、アミド基、アミノオキシ基、メル カプト基、アルケニルオキシ基などが挙げられる。上記 一般式(39)で示される水寮化シリコン化合物として 50 は、具体的にはトリクロロシラン、メチルジクロルシラ

ン、ジメチルクロルシラン、トリメチルシロキシジクロ ルシランなどのハロゲン化シラン類;トリメトキシシラ ン、トリエトキシシラン、メチルジメトキシシラン、フ ェニルジメトキシシラン、1,3,3,5,5,7,7 -ヘプタメチ ルー1.1 ~ジメトキシテトラシロキサンなどのアルコキ シシラン類:メチルジアセトキシシラン、トリメチルシ ロキシメチルアセトキシシランなどのアシロキシシラン 類: ピス (ジメチルケトキシメート) メチルシラン、ピ ス (シクロヘキシルケトキシメート) メチルシラン、ビ ス (ジエチルケトキシメート) トリメチルシロキシシラ 10 ンなどのケトキシメートシラン類;ジメチルシラン、ト リメチルシロキシメチルシラン、1.1 -ジメチル-3.3 ジメチルジシロキサンなどのハイドロシラン類: トリ (イソプロペニルオキシ) シランなどのアルケニルオキ シシラン類などが挙げられるが、これらに限定されるも のではない。

【0064】この方法においては、上記一般式 (39) の水素化シリコン化合物と上記一般式 (40) のオレフ ィン基を有するポリエーテルとを反応させた後、一部又 は全部のX基を更に他の加水分解可能基又は、ヒドロキ 20 シル基に変換する事ができる。例えばX基がハロゲン 基、ハイドライド基の場合は、アルコキシ基、アシルオ キシ基、アミノオキシ基、アルケニルオキシ基、ヒドロ\*

- CH2 CH2 CH2 CH2 - などが挙げられる。これ らの1種類だけの繰り返し単位からなってもよいし、2 種類以上の繰り返し単位よりなるポリエーテルも有効に 使用される。また、少量の他の単量体単位等が含まれて いてもよい。R18としては、特に下記一般式 (43) で 示される基が好ましい。

[化43]

【0066】本発明の硬化性樹脂組成物は、上記シリル 化ウレタン系樹脂(A)とピニル重合体(B)、必要に より変成シリコーン樹脂(C)を配合することによって 得られるが、その配合比率はシリル化ウレタン系樹脂

(A) 100質量部あたり、ビニル重合体(B) 5~5 00質量部、変成シリコーン樹脂 (C) 5~500質量 部である。好ましくはビニル重合体 (B) 10~200 質量部、変成シリコーン樹脂(C)10~200質量部 である。ビニル重合体 (B) の割合が500質量部を越 えると組成物の粘度が高くなり取り扱いが容易でなくな り、変成シリコーン樹脂 (C) の割合が500質量部を 越えると十分な接着性が得られない。

【0067】本発明の硬化性樹脂組成物は上記シリル化 50 るまで所定の塗り置き時間(オープンタイム)を取った

\*キシル基などに変換して使用する方が好ましい。上記ー 般式 (40) において、R29は水素原子又は炭化水素基 が好ましく、殊に水素原子が好ましい。 Z は同種又は異 種の炭素数1~20の2価の有機基であるが、炭化水素 基およびエーテル結合、エステル結合、ウレタン結合、 カーボネート結合を含む炭化水素基が好ましい。特にメ チレン基が好ましい。上記一般式(40)で示されるオ レフィン基を有するポリエーテルの具体的製造方として は、特開昭54-6097号公報において提示している 方法、あるいはエチレンオキシド、プロピレンオキシド 等のエポキシ化合物を重合する際に、アリルグリシジル エーテル等のオレフィン基含有エポキシ化合物を添加し て共重合することにより側鎖にオレフィン基を導入する 方法等が例示できる。

28

【0065】本発明で使用するポリエーテルの主鎖は、 本質的に一般式- R<sup>30</sup>- O- (ここで、R<sup>30</sup>は2価の有 機基であるが、その大部分が炭素数1~4の炭化水素基 であるとき最も有効である) に示される化学的に結合さ れた繰り返し単位を有するものが好ましい。R30の具体 例としては、- C H2 - 、下記一般式 (4 2) で示され る基、

【化42】

 $C_2H_5$ 

ウレタン系樹脂 (A) とビニル重合体 (B) 、必要によ り変成シリコーン樹脂 (C) を配合することによって得 られる以外に、上記製造法(1)~(4)(請求項3~ 6) により調製することができる。上記製造法 (1) は、シリル化ウレタン系樹脂(A)中でビニル重合体

(B) を重合する方法である。上記製造法(2)は、シ リル化ウレタン系樹脂 (A) 中でビニル重合体 (B) を 重合し、変成シリコーン樹脂 (C) を混合することから なる方法である。上記製造法 (3) は、変成シリコーン 樹脂(C)中でビニル重合体(B)を重合し、シリル化 ウレタン系樹脂 (A) を混合することからなる方法であ る。上記製造法 (4) は、シリル化ウレタン系樹脂

- (A) 及び変成シリコーン樹脂 (C) 中でビニル重合体
- (B) を重合することからなる方法である。上記製造法 (1)~(4) (請求項3~6) で行うビニル重合体
- (B) の重合法は、ビニル重合体 (B) を単独に重合す る方法と同様にすれば良い。

【0068】本発明の硬化性樹脂組成物は、該硬化性組 成物を被着体の少なくとも一方に塗布し、タックが発現 する前に被着体同志を貼り合わせるようにして使用でき る。また、本発明の硬化性樹脂組成物は、該硬化性組成 物を被着体の少なくとも一方に塗布し、タックが発現す 29 後に、被窮体同志を貼り合わせるようにして使用できる。後者の方が大きな検覚機度が得られる上、貼り合わせ時間(作薬時間)が長くとれるので作薬効率が向上し、より好ましい。本来即の硬化性樹脂組成物は、上記シリル化ウレタン系樹脂(A)及びビニル重合体(B)、要すれば変成シリコーン樹脂(C)を有効成分

(B)、要すれば変成シリコーン樹脂(C)を有効成分とするが、これら有効成分以外に、適宜硬化触媒、充填剤、各種添加剤を含むことができる。

[0069]上配硬化触媒として、有機線化合物、金属 シランカップリング剤、アタネートカップリング剤、ア 螺体、塩素性化合物、有機線化合物及び水(空気中の程 10 ルミニウムカップリング剤、ビスフェノールル型やセス 気)が使用できる。具体的には、有機線化合物として フェノールト型等のエポキン樹脂等が挙げられる。シラ ナージブチル線とジョウレート、ジナクチル線ジラレエー

別、か使用できる。具体的には、有機師信仰のとしては、ジブチル機プラレート、オクチル酸新一機、ジブチル機プラレート、オクチル酸新一機、ジブチル解ストとい、ジブチル機プラレート、ガブチル機プステルト、ジブチル機プステルトとの反応生成
ブチル機プステルトとファル機プエステルとの反応生成
が、この他、例えばロー303、Uー700、Uー70
0ES:商品名、日軍化政社製等が挙げられる。金黒館
体としては、テトラブデルチクネート、テトラインデーというタネート格合物類、オクチル酸鉛、ナーテン酸コンル・ナフテン酸コンル・ナフテン酸コンル・ナフテン酸コンル・ナフテン酸コンル・ナフテン酸コンル・ナフテン酸コンル・ナフテン酸コンル・ナフテン酸コンル・ナフテル酸化、ファン酸・エテント・サート等のカルボン酸金属塩、アルミニウムアセチルアセトナート機能等。の最初でチルアセトナート

錯体等が挙げられる。

\*等が挙げられる。

【0071】各種添加剤としては、可塑剤、添加剤、溶 剤、脱水剤等を挙げることができる。上記可塑剤として は、ジオクチルフタレート、ジブチルフタレート等のフ タル酸エステル類、アジピン酸ジオクチル、セパチン酸 ジプチル等の脂肪族カルボン酸エステル等を用いること ができる。上配添加剤としては、老化防止剤、チキソ性 付与剤、紫外線吸収剤、顔料、各種タッキファイアー、 シランカップリング剤、チタネートカップリング剤、ア フェノールF型等のエポキシ樹脂等が挙げられる。シラ ンカップリング剤としては、特にアミノシランが好まし い。上記溶剤としては、上記硬化性樹脂組成物等と相溶 性がよく水分含有量が500pm以下であればいずれ を用いても良い。上記脱水剤としては、生石灰、オルト 珪酸エステル、無水硫酸ナトリウム、ゼオライト、メチ ルシリケート、エチルシリケート、各種アルキルアルコ キシシラン、各種ピニルアルコキシシラン等が挙げられ る。

20 [0072]

【実施例】以下に本発明を実施例1~14を以て詳細に 説明するが、本発明がそれらの実施例に限定されるもの でないことはいうまでもない。

【0073】この反応物1-A~Bの内、反応物1-Bの合成反応(マイケル付加反応)を反応式で示すと以下のようである。

【化44】

【化45】

H<sub>2</sub>CO)<sub>3</sub>SI-R-NH<sub>2</sub> + C-O-R (H<sub>2</sub>CO)<sub>3</sub>SI-R-NH

[0074] 〈合成例2(NH基を有する重合性ビニル 化合物の合成(マイケル付加反応))) エチルアクリレ ートを100.1 g、アリルアミンを57.1 gの割合で混合し て23℃7日間反応させて反応物2を得た。この反応物 2の合成反応(マイケル付加反応)を反応或で示すと以 50 下のようである。この反応物2は、次の(合成例3(N CO基と置換尿素結合/チオウレタン結合/ウレタン結 合のいずれかを有する重合性ビニル化合物の合成)) (表1)で用いられる。 【0075】(合成例3(NCO基と置換尿素結合/チ オウレタン結合/ウレタン結合のいずれかを有する重合 性ピニル化合物の合成))表1に示す割合で各化合物を 寮寮群朋気下で混合して40℃で7日間反応をせて反応\* \*物3-A~Dを得た。この反応物3-A~Dは、次の (合成例4 (上記ビニル重合体 (B) の (b-1)、 (b-2) の合成)) (安2) で用いられる。

【表 1】

	反応物3-A	反応物3-B	反応物3-C	反応物3-D
アリルアルコール	58.1			
オイゲノール		164.2		
アリルメルカプタン			74.1	
反応物2				157.2

\*3 商品名:住友パイエルウレタン社製、トリレンジイソシアネー

【0076】この反応物3-A~D(NCO基と置換尿 素結合/チオウレタン結合/ウレタン結合のいずれかを ※と以下のようである。 【化46】



[0077] (合成例4 (上配ビニル重合体 (B) の (b-1)、(b-2)の合成)) 接 2 に示す割合で化 合物を重解発囲気下配合して反応物4-A-D (上記 ビニル重合体 (B) の (b-2) に相当する。) は50 でで7 目間反応させ、反応物4-E~] (上配ビニル 合体 (B) の (b-1) に相当する。) は40°Cで1目 30 間反応させて加水分解性珪藻基含有不飽和有機化合物を 得た。(以下、上配ビニル重合体(B)の(b-1)、 (b-2)は、単に(b-1)、(b-2)と表配する。) [0078] [表2] 表2

	反応物4-A	反応物4-B	反応物4-G	反応物4-D	反応物4-E
ネオベンチルグリコールジアクリレート	212.0				
1,6-ヘキサンジオールジアクリレート		220.3			
ライトエステルG-201P(*4)			214.0		
ライトアクリレートTMP-A(*5)				296.0	
m−TMI( * 6)					201.3
反応物1-A	263.4	263.4			263.4
反応物1-B			422.6	845.2	

	反応物4-F	反応物4-Q	反応物4-H	反応物4-1	反応物4-J
カレンズMOI(*7)	155.1				
反応物3-A		232.3			
反応物3-B			338.4		
反応物3-C				248.3	
反応物3-D					331.4
反応物1-A		263.4			263.4
反応物1-B			422.6	422.6	
KBM-903( * 8)	221.4				

- \*4 商品名:共栄社化学社製、2ーヒドロキシー3ーアクリロイロキシブロビルメタクリレート
- \*5 商品名、共栄社化学社製、トリメチロールプロパンアクリレート
- \*6 商品名: 飲田薬品工業社製、 $m-イソプロペニルー\alpha.\alphaジメテルベンジルイソシアネート$
- \*7 商品名:昭和電工社製、2ーイソシアネートエチルメタクリート
- \*8:商品名:鍾淵化学工業社製、ァーアミノプロビルトリメトキシシラン

【0079】この反応物  $4-A\sim D$  (b-2) と反応物  $4-E\sim J$  (b-1) の合成反応を反応式で示すと以下 のようである。

\*多価アクリレート化合物とNH基を有する加水分解性ア ルコキシシラン (反応物1-A、1-B) の反応 (マイ ケル付加反応由来の窒素原子の生成)

反応物4-A~D(b-2)

[化47]

【0080】<u>反応物4-E(b-1)</u>

の反応(置換尿素結合の生成)

NCO基を有する重合性ビニル化合物(\*6)とNH基

【化48】

を有する加水分解性アルコキシシラン(反応物1-A)

## 【0081】反応物4-F(b-1)

NCO基を有する重合性ビニル化合物(\*7)とNH2 基を有する加水分解性アルコキシシラン (\*8) の反応 (尿素結合の生成)

#### [化49]

(H3CO)3Si-R-NH2 + O

\*【0082】反応物4-G~J(b-1)

NCO基を有する重合性ビニル化合物(反応物3-A~ D) とNH基を有する加水分解性アルコキシシラン(反 応物1-A、1-B)の反応 (置換尿素結合の生成) 以下にその一例を示す。

【化50】

【0083】 (合成例5 (シリル化ウレタン系樹脂 (A) の生成) 〉数平均分子量4,000 のポリオキシプロ ピレンジオール (商品名:タケラックP-28、武田薬品 (株) 製) を2000g 、トリレンジイソシアネート(商品 名:スミジュールT-80、住友バイエルウレタン(株) 製) を174.2gの割合で、窒素雰囲気下、攪拌混合しなが ら90℃で3時間反応させて合成物を得た。さらに、こ の合成物を1000g と反応物1-A(合成例1)を121.1 gの割合で窒素雰囲気下、攪拌混合しながら90℃で1 時間反応させて液状のシリル化ウレタン系樹脂合成物 (A) を得た。

【0084】 (実施例1~14)、 (比較例1~4) このシリル化ウレタン系樹脂合成物 (A) (表 3 (1). (2) では、合成物3と略配する。) を反応容 媒とし、表3 (1)、(2)に示す割合の組成物を窒素 雰囲気下100℃に加熱をした。その際、表3(1)、 (2) に示すモノマー混合溶液は5時間かけて適下を行

- い、2時間反応させ、硬化性樹脂組成物(実施例1~1 1、比較例1~3)を得た。尚、表3(1)、(2)中 のn-プチルアクリレート、反応物4-A~D、反応物 4-E~」は、夫々上記ピニル重合体(B)の(b-3) (b-2) (b-1) に相当するモノマーであ り、又KBM-503はαーメタクリロキシプロブルト リメトキシシラン、ラウリルメルカプタンは連鎖移動
- 40 剤、AIBNは2, 2-アゾビスイソブチロニトリル (重合開始剤) である。さらに、変成シリコーン樹脂 (C) (商品名:変成シリコーン樹脂S-203、鐘淵化学 工業(株)製) (表3(2)では、S-203と略記す る。) を混合して硬化性樹脂組成物 (実施例12~1 4、比較例4)を得た。得られた硬化性樹脂組成物のB S型回転粘度計 (23℃、10rpm)を用いて測定し た粘度値を表3 (1) 、 (2) に示す。

[0085]

【表3】

37

表3 (1)

		実施例1	実施例2	実施例3	実施例4	実施例5	実施例6	実施例7	実施例8	実施例9
反応溶媒樹脂	合成物3	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000	1000
	n-ブチルアクリレート	480	480	480	480	480	480	480	480	480
	反応物4-A	20								
	反応物4-B		20							
	反応物4-C			20						
	反応物4-D				20					
	反応物4-E					20				
モノマー混合溶液	反応物4-F						20			
	反応物4~G							20		
	反応物4-H								20	
	反応物4-1									20
	反応物4-J									
	KBM-503									
	ラウリルメルカプタン	10	10	10	10	10	10	10	t0	_ 10
	AIBN	5	5	5	- 5	5	5	5	5	5
	粘度(mPa·s)	55	58	85	52	55	50	55	55	80

[0086]

【表 4

		実施例10	实施例11	実施例12	実施例13	実施例14	比較例1	比較例2	比較例3	比較例4
	合成物3	1000	1000	500	500	500	1000	1000		500
反応溶媒樹脂	S-203								1000	
	n-ブチルアクリレート	480	480	480	480	400	480	400	480	400
	反応物4-A		10							
	反応物4-B			20						
	反応物4-C				. 10					
	反応物4-D					100				
	反応物4-E									
モノマー混合溶液	反応物4-F									
	反応物4-G									
	反応物4-H			Ι						
	反応物4−1									
	反応物4−J	20								
	KBM-503		10_		10		20	100	20	100
	ラウリルメルカプタン	10	10	10	10	10	10	10	10	10
	AIBN	5	5	5	5	5	5	5	5	5
混合樹脂	S-203			500	500	500				500
	粘度(mPa+s)	75	88	25	22	28	55	77	22	18

【0088】《接着強さの測定》アサダ材 (25 mm× 100 mm) の全面に上記接着剤 1g を均一に塗布して 50

直ちに頻板を貼り合わせた。 同様にA B S板(2 5 mm × 1 0 0 mm) の全面に上記接着刺1 g を均一に塗布して直ちに頻板を貼り合わせ作。 これらの貼り合わせ体を2 3 ℃・相対値度6 0%で7 目間発生して、はく離接着後さ (N/25mm)を J I S K 6 8 5 4 に準じて別定した。それらの結果を姿々4 に示した。次に、アサゲ村(2 5 mm×1 0 0 mm)・頻板(2 5 mm×1 0 0 mm)・頻板(2 5 mm×1 0 0 mm)・のそれぞれの全面に上記接参利1 g を均一に変布し、同様にA B S 板(2 5 mm×1 0 0 mm)・頻板(2 5 mm×1 0 0 mm)のそれぞれの全面に上記接頻剤1 g をり一に接布し、2 3 ℃・相対値度6 0 %で7 7 目間発生して、はく離接脅強さで・1 対値値6 0 %で7 7 目間発生して、はく離接脅強さいで、15 K M 5 5 4 に率じて効理した。

30

それらの結果を表4 (30分間放置) に示した。 [0089]

\* [表5]

表4

		2.0	. –							
		は〈難接着強さ(N/25mm)								
	ポリマー粘度 (mPa·s)	アサダ/貸板	アサダ/餌板 (30分間放 電)	ABS板/鋼板	ABS板/鋼板 (30分間放 置)					
実施例1	55	158(CF)	140(CF)	155(CF)	138(CF)					
実施例2	58	125(CF)	138(CF)	158 (CF)	125(CF)					
実施例3	65	114(CF)	125(CF)	152(CF)	143(CF)					
実施例4	52	125(CF)	121 (CF)	154(CF)	112(CF)					
実施例6	55	148(CF)	157(CF)	148(CF)	144(CF)					
実施例6	50	154(CF)	122(CF)	149(CF)	150(CF)					
実施例7	55	133(CF)	98(CF)	148(CF)	125(CF)					
実施例B	55	125(CF)	138(CF)	142(CF)	115(CF)					
実施例9	80	133(CF)	110(CF)	125(GF)	125(CF)					
実施例10	75	138(CF)	125(CF)	158(CF)	135(CF)					
実施例11	68	155(CF)	135(CF)	132(CF)	122 (CF)					
実施例12	25	117(CF)	124(CF)	114(CF)	104(CF)					
実施倒13	22	138(CF)	98(CF)	145(CF)	78 (CF)					
実施例14	28	178(CF)	144(CF)	188(CF)	157(CF)					
比較例1	55	158(CF)	25(AF)	128(CF)	44(AF)					
比较例2	17	159(CF)	22(AF)	114(CF)	23(AF)					
比較例3	22	112(CF)	17(AF)	45(AF)	15 (AF)					
Liver Product		10(15)	15(15)	14/45	12/45)					

表中の( )は、破壊状態を示し、CFは接着剤の凝集破壊、

AFは被着剤の界面破壊をそれぞれ示す。

【0090】《初期立ち上がり接着強さの測定》ステン レス板 (25mm×100mm) とアサダ材 (25mm ×100mm) の一方の面 (25mm×25mm) また は両方の面 (25mm×25mm) に上記接着剤 (実施 例5、14と比較例1、2の接着剤) 0.2gを均一に 盤布し、23℃・相対湿度60%にて所定時間(0分、 10分、30分)オープンタイムを取った後に貼り合わ※ ※せた。これらの貼り合わせ体の張り合わせ直後、23℃ ・相対湿度60%にて5分間養生、及び30分間養生し た後の引張りせん断接着強さ (N/cm²) を JIS K6 850に準じて測定を行った。それらの結果を表5に示 した。

30 [0091]

【表 6】

南面塗布	オープンタイム0分			オープンタイム5分			オーブンタイム30分		
	貼り合わせ直後	10分後	30分後	貼り合わせ直後	10分後	30分後	貼り合わせ直後	10分後	30分後
突施例5	0.2	5.8	12.8	7.56	12.4	55.2_	18.89	44.8	68.7
実施例14	0.02	18.6	45.9	12.5	24.8	65.8	15.88	35.8	87.6
比較例1	0.05	3.8	11.5	4.56	7.6	33.5	2.4	3.8	5.52
比較例2	0.02	12.5	55.8	3.21	4.55	5.52	0.25	0.14	0.14

片面使布	オープンタイム0分			オープンタイム5分			オープンタイム30分		
	貼り合わせ直接			貼り合わせ直後	10分後	30分後	貼り合わせ直接	10分後	30分後
実施例5	0.05	6.8	25.8	8.85	12.5	55.8	12.5	18.9	33.5
実施例14	0.01	22.5	55.8	15.8	32.2	45.5	17.8	18.7	19.7
比較例1	0	2.5	8.8	0.25	1.22	2.2	0.22	0.88	0.24
比較例2	0.01	14.8	22.5	0.14	1.04	2	0.17	0.14	0.25

【0092】以上の結果から、本発明の硬化性樹脂組成 物は、低粘度で、各種被着材に対するはく離接着性に優 れ、特に、オープンタイムを取った後のはく離接着性に 優れ、貼り合わせ時間 (作業時間) が長いという特性を 有することがわかる。

ム)後の接着強度に優れ、且つ硬化前の粘度が低粘度で ある硬化性組成物を提供することができるので、産業界 50 〜多大の貢献をすることができる。

【発明の効果】以上述べたことから明らかなように、本

発明によれば、各種被着材へのはく離接着性・密着性と

硬化物の伸びに優れ、且つ塗り置き時間(オープンタイ

[0093]

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FI

テーマコード(参考)

C 0 9 J 175/04 183/04 C 0 9 J 175/04

183/04

// C08G 81/02

C 0 8 G 81/02

(72) 発明者 佐藤 慎一

埼玉県さいたま市西堀5-3-35 コニシ

Fターム(参考) 4J002 BG07X CK02W CP03Y CP04Y

CPO6Y GJ00 GJ01

株式会社浦和研究所内

4J031 AA16 AA19 AA20 AA46 AA56 AA59 AB01 AC13 AD01 AD03

AF13

4J040 EF091 EF131 EK031 GA31

PA29

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS				
$\square$ image cut off at top, bottom or sides				
T FADED TEXT OR DRAWING				
$\square$ blurred or illegible text or drawing				
$\square$ SKEWED/SLANTED IMAGES				
$\square$ color or black and white photographs				
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS				
🗹 LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT				
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE PO	or	QUA	LITY	
OTHER:		•		

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.